



#### 許 (五)



特許庁長官 所 %

セインウナ・フォウ ベニシリンの知ら方法

2. 発 明 者

住 所 ドインパフンヘルタール 1・ヒスマルクストランセ79

氏 名 グンター・シュミット

(ほか 1名)

3. 特許出願人

住 所 ドイツ/向レーフエルクーセン (社事なし)

券 バイエル・アクチェンケセルシャフト (氏名)

代 表 者 ヨセフ・シュトツクハウセン

舞 ドイツini

7107

東京都港区赤坂1丁目9番15号

日本自転車会館

名(6078) 弁理士 小 田 島 平 吉 5 8 5 -2 2 5 6 (松公) 5 8 5 -2 2 5 6

48-1.5197

1. (発明の名称)

ペニシリンの製造方法

#### 8. 〔停杵請求の範囲〕

一般式

$$E - CH - CO - NH$$

$$NH,$$

$$COUR.$$

式中、Bはフエニル夢又はヒドロキシー、 アジドー、低級アルキルー、低級アルコ キシー、重装アルキルチオーもしては塩 素-遺換ラエニル、又はテニール基であ

 $C^*$  は不斉政衆原子であり、そして

パンは水果 トリメチルアジモニウム又

(19) 日本国特許庁

# 公開特許公報

①特開昭 49-67692

43公開日 昭49.(1974) 8.22

20特顯昭 48-135791

②出願日 昭经.(1973)12.6

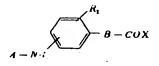
審査請求 未請求

6411 44 6224 44 6224 44

7.012 21

16 E61 30 B1 30 CO 6 B32

はナトリウム原子もしくは分子である、 のアンピシリン誘導体を、一20°~十50℃の単 度において希釈剤中でそして塩基の存在下で 一般式



式中、R、は水素、ハロゲン、低級アル キル、ヒドロキシ、-NH-A又はニトロ A 仕 學 R 。 又 は R 。 - C - 义 は /4 --であり、

〔ここでR: 対水米、低地アルキル又は アリールスルフエニル私であり、

H:付水湖、比較アイキル ハロー

.. 2 -

特別 昭49-87692 (2)

くはで信件をである。

の化合物と反応させることを特角とする。

--- 役士

$$B = CO - NiI = \frac{E}{CiI} - CO - ViI$$

$$COOB$$

\*\*中、 \*1 、 \*1 、 B 、 B 及び C \*\* は 上記

の意味を有する。

のペニシリン及びそれらの塩の製造方法。

3.「発明の詳細な説明」

本名明は所度なペニシリン化合物、それらの製 市方法、並びに人間及び動物用医薬中でのそれら の使用、特に急性及び支性の細層感染の処質用並 びに得、「孔頭及び無用の調料経加物及び成長促 連州としての使用に関するものである。

(低級アルキル)、皮製数が11までのシクロアルキルもしくはシクロアルケニル茶、炭果数が8までのピシクロアルケニル茶、少なくとも1個の健療薬を有するアリールギ、义はアジドアリテル、アジドアルキル、アミノ、シンナギイル、アニノフェニルもしくは提系環式をであり、

R。は低サアルキルTミノ、Tリール Tミノ又は(役争Tリール)- Tミノ 答である)、

ベングイル単の3 もしくはも一位回忆

--

(i) (i) (ii) (iii)
 (i) (ii) (iii) (iii)
 (i) (iii) (iii)

· 武甲、X世口又时NII 企业的す。

の炭粉からず川された変像基を目する 試機された B-(ォーベングイルドミノ)・アセトアミドベ ニシラン解が合成できるということはすで医開水 されており、それら灯ドイツ公開公様さ2,050,087 号側 編書に記されている。

一方、ペンソイル基のオルト 、メターもしく はパラー紅柱のアミノなが炭液誘導体により軽模 されていなっペニシリン普導体は今までに開示さ れてはいない。

化美则凸化台 物目

- \*\* \*\*

ナ中、 N, は水素、ハロゲン、ほ カアル キル、ヒドロキン、 A-NII- 又付ニト ロ集であり、

 $A \bowtie AR_{+} \quad \forall i \exists \begin{cases} 0 & S \\ \parallel & \parallel \\ R_{+} - C - \forall i \exists R_{+} - C - \end{cases}$ 

であり、 ′ ...

- 真ここでは、は水彩、低級アルキル父は アリールスルフエニル県であり、
- 。 55. ct 水素、但改定ルギル、ハロー (ほ破アルギル)、現名数が111で

6

特問 昭49-87692(3)

のシクロアルキルもしくオシクロアル ケニル基、炭素数が8までのピシクロ アルキルもしくはピシクロアルケニル 基、少なくとも1個の憧損基を有する アリール基、又はアジドアリール、ア ジドアルキル、アミノ、シンナギイル、 アーアミノフエニル又は複素環式差で あり、

R。 は低級アルキルアミノ、アリール アミノ又は(産帯アリール) - アミノ 歩である]、

Bは一重結合又は $\frac{1}{2}$   $\frac{$ 

Bはフエニル基义にヒドロキシ…、アジ

でかような非霧性の医薬的に許容可能な塩に付 特に関カルボキシル茶の塩、例えばナトリウム、 カリウム、マグネシウム、カルシウム、アルミニ ウム及びアンモニアとの単塩、並びに例えてシー 及びトリー低級アルキルアミン、プロカイン、ジ ベンジルアミン、N、N・-ジベンジルエチレンジ アミン、N-ベンジルーβ-フェニルエチルアミ ン、N・メチル・及びN-エチルーモルホリン、 1・エフエナミン、デヒドロアピエチルアミン、 N、N・-ピスーデヒドロアピエチルエチレンジア ミン、N- 低級アルキルピペリジン及び今までペ ニシリンの塩用に使用されている他のアミンの明 まてミンとの非用性の確認されたアンミニウ、塩 が含まれる。

体明細型で1 低級アルキルしという語は別者数

ドー、低級アルキルー、低級アルコキシー、低級アルキルチオーもしくは塩素ー量換フエニル又はテニール基であり、そして

C\* は不斉炭素原子である。

のペニシリン及びそれらの塩である新規な化合物 である。

不斉戻兼原子で\* は一対のパー及び5 - ジナス テレオマーを生じる。本発明の化合物は両方のジ アステレオマー構造のいずれか、またはその混合 物である。

本明細質において「本発明の化合物」とは一般 式」の返職ペニシリン及びそれらの塩の両者で含 んでいる。これらの塩の中で医薬的に許容可能な ものが好達である。

がBまでの直頭もしくは分枝状アルギル基である と埋曜すべきである。

本希明の化合物は、

#### --- 散式

のアンピシリン誘導体を、 …ま U ~+ á U ; )編 概でかいで冷釈剤中で七して塩む 5g 低 ; で、

### 一班式

の化合物と反射させる、製造方法のよう。 きたさ

ns:

る。

(上配一般式において、R<sub>I</sub>、A、B及び Bは 上配の意味を有し、

Rs は水素、トリメチルアンモニウム又はナ トリウム原子もしくは分子であり、そして Xは反応性( fabile ) の基である )。

反応性の基 X は一般式 I の アンビシリン 誘導体の 遊離 アミノ 蕎の 水素 原子と 一緒になつて HX として 円滑に 暗脱して 所望の ペプチド 結合 を与える ようないずれの 恙 であつてもよい。 この 目的の ために、 多数の 恙 X がペプチド 化学から 知られて かり、 上記本方法に最も 重要なものは ハロゲン ( 特に 塩素)、 アシルオキシ 基 ( 特に アセチル )及び 活性化された エステル 基 ( 特に ペンソトリアソールーエトキシカルボニルオキシー 1 ー イル ) であ

及び II. パーンハード (Bernhard)、 Liebig's Ann.
Chem. 5 7 2、190 (1951); R. A. ボイソナス (Boissonas)、 Helv. Chim. Acta. 34、
8 14 (1951); J. R. ボーガン (Yaughan)
及び R. L. オサト (Osato)、 J. Amer. Chem. Soc.
7 3、8 5 4 7 (1952))。

-- 11 ---

酸クロライド法ではアシル化芳香族アミノ酸理 (X=OH) を一般に無水の不活性有機密媒(例 えば塩化メチレン、ペンゼン、テトラヒドロフラン(T, H, F, )、 アセトン、ジオキサン及びクロロホルム)中で塩化チオニル又は五塩化りんと反応させて活性化されたアシル化芳香族アミノ酸運(X=C4) として酸クロライドを製造する。

混合無水物法で FMでは一般式皿(X = 0H) のアッル化ガ KKTミノ 撒を他のカルボン酸との 一般式匠の活性化されたアシル化芳香族アミノ
腰の合成は満当な方法により実施でき、そのよう
な方法のいくつかはペプチド化学で知られており、
との目的の原開的製造例は限クロライド法、混合
無水物法及び活性化エステル法である。一般に、
一般式匠(X=OH)のアシル化芳香族アミノ酸
を無水有機溶媒中でそして約1モル当量の第三級
有機塩差(好適にはパーメテルーモルホリン)の
存在下で一60~十80℃(好適には一20~十
10℃)においてカルボキシル基のところで反応
させ、活性化されたアシル化芳香族アミノカルボ
ン酸匠(X=反応性の基)を好ましくは分離せず
に直ちに一般式匠のアンピシリン飼導体の辞液と
反応させる(参照、T,ウィーランド(Fieland))

- 12 -

混合無水物に転化し、他のカルボン酸の残莠(X)

を一般式頂のアンピシリン誘導体を用いてのその

後の反応で円滑に除去する。との方法の最も有用

な形態ではアシル化芳香族アミノ酸坦(X=0B)

を不活性糟糠(例えばテトラヒドロフラン)中で

アルキル酸クロルカルボネート(好適にはエチル

クロルカーボネート)と反応させ、酸を好適には

まずそれのトリエチルアミン塩に転化する。生成

物は、Xがアシルオキシ基である活性化されたア

ンル化芳香族アミノカルボン酸 間である(エチル

クロルカルボネートを使用するときにはX=アセ

テルオキシーの一に - OC<sub>1</sub> II<sub>1</sub>)。

活性化エステル法では一般式皿(X=0H)の アシル化芳香族アミノ酸をアルコールとの反応に よりエステルに転化し、それの残差(X)をアン

ピシリン詩導体工を用いてのその後の反応で円滑 に難脱させる。最も有用な活性化されたエステル は1-ヒドロキシーペンゾトリアゾールエステル

(4. コーニッヒ(Konig ) 及び R. ガイゲル ( Gaiger ) , Chem. B.r. 108, 788~798 (1970)〕であるが他の活性化されたエステ ル類(例えばぃぃニトロフエニル、チオフエニル、 シアノメチル、N‐エチル‐5‐フェニル‐イソ· ャサノリウムー 8'ースルホネート及びN-ヒドロ キシフタルイミドエステル)も使用できる。 活性 化されたエステルが製造されるような条件は上配

4 - シクロプロパンカルボニルアミノーペンソ イルクロライド(Na)及びローカーアミノーバ ・ジルペニジリン(=アンビシリン)(V)奈原

ニシリン(夏ょ)が得られる。

されている如くである。

**もっ(4-シクロヘプテン-l-カルポニルア** ミノ)…安息香酸(Nb)及びリーaiTミノベ ンジルペニシリン ( □アンピシリン ) ( V )を選 台無水物合成用の原料物質として使用した現合、 反応過程は下記式により表わされる:

$$\begin{array}{c|c}
O & O & O \\
\hline
O & O$$

料物質として使用した場合、上記本方法の反応過 程は下配式により扱わされる:

リウムリーαー(4-シクロプロパンカルボ ベンソイルTミノ) - ベンジルベ - 16 ···

$$H_{2} N = CH \cdot CO = N_{1}I$$

$$CH_{3} CH_{3}$$

$$CH_{3} CH_{3}$$

$$COOR_{3}$$

$$C = NH - CH - CO - NH$$

$$COONe$$

( & W )

 $R_{\pi}$ :  $-N(C_{\pi}H_{\pi})_{\Lambda}$ 

D-α-(4-(4-シクロヘブテン カルポニルアミノーペンゾイルアミノ))

特別 昭49-- 8769:(6)

-ペンジルペニシリッ(Yib.)が得られる。

本方法に使い原料物質として使用される一般式 IIの化合物はドイツ特許第1.156.078号、米 润特許第3.342.677号、第3.157.600号、 第2.985.648号及び第3.140.282号、南 アフリカ特許速68/0290及び米国特許第 3.144.445号に記されている。それらは傾銷 中心下斉中心(で\*)にかける立体配置により リニ8型又は1.=5型で生成する。

全ての結晶形及び立体配置の一般式 II の化合物が本方法の反応用の原料物質として適している。一般式 II の化合物中の 6 ー アミノベニシラン酸の不斉中心の立体配置に 例えばベニシリン G から発酵方法により切られた 6 ー アミノベニシラン酸の対応すっ不斉中心と同一であるべきである。

$$\begin{array}{c}
O \\
R_1 - \frac{d}{d} = Ad - COX
\end{array} \tag{X}$$

$$COX$$

$$d_{X} = C - Mt - Att - B + COX$$
 ( XII )

$$R_{1} = C - NH$$

$$COX$$

$$COX$$

私方法の原料化合物として使用できる一般式品 の化合物はある場合には知られている。今まで判 られていない代表的な原料化合物の製造は製造例 に配されており、そして残りのものも同様にして 製造できる。下記のものが一般犬田の原料化合物 の代表例である:

$$R_{1} = R + COX$$
 ( VI )

$$\mathcal{C}_{A} = \frac{\partial}{\partial x} - NB + \frac{R_{1}}{\partial x} - \mathcal{C}OX \qquad (We)$$

$$\begin{array}{c} S \\ R_1 \\ C \\ \end{array} = VH \begin{array}{c} R_1 \\ C \\ \end{array} = COX \end{array} \tag{(K)}$$

$$R_{3} - C - NH$$

$$R_{3} - C - NH$$

$$0$$

$$(XN)$$

化合物 IIと旧の 反応用に使用できる 希釈剤は有機溶媒、例えばアセトン、テトラヒドロフラン (THP)、 ジオキサン、アセトニトリル、ジメ チルホルムアミド (DMF)、 ジメチルスルホキ シド及び塩化メチレン又はこれらの溶媒と水との 混合物である、

化合物 I と II の 反応で使用される 塩素は一般に 第三級有機塩基、例えば N ーメチルーモルホリン 及びトリエチルアミン、又は無侵塩素である。反 応混合物の p H 値はこれらの塩脂を用いて p H 6.5~9.2 K保たれる。無水有機溶媒(TBP/DMP/CB<sub>B</sub>Cl<sub>2</sub>) を使用する混合無水物法の場合のよう K PB 間定を実施しない場合で 6 - D - (α-アミノーフエニルアセトアミド) - ペニシラン酸(アンピシリン)及び無水反応媒体を使用するときには好速には 1.5~ 2.6 モル当量の塩素を加える。

反応需度は実質的範囲にわたつて変えることが できる。一般に反応は $-20^\circ$ ~+50 它の間で実施され、毎に $-15^\circ$ ~+20 での態度が舒適である。

本方法を実施する場合一般式 II 及び II の反応物 を 互に等モル量で反応させる。 しかしながら希望 するペニシリンの分離を容易にしそして収率を増 加させるためには 2 種の反応物の一方を過剰量で

- 23 -

ない繰り着 $R_1$ 、 $R_2$ 、 $R_3$  及び $R_4$  は上配の意味のいずれかを有することができそして-APS-は 3 偏の書:

である:

$$R_{s} - NH - CO - NH - CH - CO - APS - OH$$

式中、R」は水素、ニトロ又はハロゲン

基である、

$$CO - NH - CH - CO - APS - OH$$

$$R_1$$

**- 25** -

特別 昭49-87692(7)

存在させることが望ましい。例えば特に一般式買の化合物を製造するために混合無水物法又は活性化されたエステル法を使用するときには式皿の反応物を1モル当り10~80分過剰に使用できる。過剰及の一般式皿の反応物は水性鉱酸中のそれの良好な溶解度のために反応混合物の処理時に容易に除去できる。一方特に一般式皿の化合物を製造するために酸クロライド法を使用するときには例えば10%~20モルる過剰の一般式皿の反応物を使用することも有利である。この結果例えば一般式皿の反応物をより多く使用しそしてそれは水性静媒中の側反応をより多く使用しそしてそれは水性静媒中の側反応として生じる一般式運~XIVの反応物の分解を補なり。

好酒な 群の 化合物は 下配の一般 式で表わされる ペニシリン及びそれらの塩である。 毎記されてい

- 24 -

$$R_{\bullet} - C - NH - CO - NH - CH - CO - APS - OH$$

式中、R, は水梁、ニトロ又はハログン 基である。

$$R_{\bullet} - C - NH - CH - CO - APS - OH$$

式中、Riは水果又はハロゲン基であり、 そして

Ra は水素又は 低級アルキル 基又は 炭素 数が11までのシクロアルキルもしくは シクロアルケニル基である。

- 26 -

$$CO - NH - CH - CO - APS - OH$$
\*

式中、 R。 は水果又は低級アルキル基又は炭素数が11までのシクロアルキルもしくはシクロアルケニル基である、

$$\begin{array}{c|c}
O \\
R_1 - C - NB - C - CB_1 - CO - NH - CB - CO - APS - OH \\
*
\end{array}$$

$$R_{3}-C-NH-S-CH_{2}-CO-NH-CH-CO-APS-OH$$

- 27 -

$$CO = NII - CO = APS = OH$$

$$R_{3} = C - NII$$

$$CO = NII - CO - APS = OH$$

式中、R。は水素又は低級アルキル基又 は炭素数が11までのシクロアルキルも しくはシクロアルケニル基である。

個々には下記のものが本発剤に従う好選な活性 化合物として挙げられる(「APS」は上配の 意味を有している):

ナトリウム D - a - (4 - シクロブロペシカル ポニルアミソーペンソイルアミノ) - ペンジルペ ニシリン 特別 照49— 87592(8) CH = CH - CO - NH - CH - CO - APS - OH CH = CH - CO - NH - CH - CO - APS - OH

$$CO - NH - CH - CO - APS - OH$$

$$R_{\bullet} - C - NH$$

$$R_{\bullet} - C - NH$$

式中、 R。 は 水素 又は 低級 アルキル 基又 は 炭素 数が 1 1 までの シクロ アルキル も しくは シクロアルケニル 基である、

$$CB - CO - APS - ONa$$

$$Nij - CO - NH - CO - N$$

(H1)

ナトリウムローα-(4-シクロブタンカルボ ニルアミノベンソイルアミノ)-ベンジルベニシ リン

$$CH - CO - APS - ONa$$

$$NH - CO - NH - CO - ONA$$

ナトリウムDーロー(も-シクロベンタンガル ボニルTミノーペンプイルTミノ) - ペンジルベ ニンリス

- 29 -

$$-CH - CO - APS - ONa$$

$$NH - CO - NH - CO - O$$

(例7)

オトリウムD-α-(も-シテロへブタンカル ボニル丁ミノーペンゾイルアミノ)-ペンジルペ ニシリン

(例18)

ナトリウムD-α-(4-(4-シクロヘブテ ン-1-カルボニルアミノーペンゾイルアミノ)) -ペンジルペニシリン

- 31 -

ユシリン

(何29)

ナトリウムD-α-(もーホルミルアミノーベ ングイルアミノ)- ペンジルーペニシリン

(何41)

着ろくべきことに本発明の折消な化合物のほと した。 んどは多数の損害後に対して公知の存取損品であるアンピシリン及びカルペンシリンよう実質的に

$$\begin{array}{c|c}
 & CH - CO - APS - ON_4 \\
 & NH - CO - NH - CO - 
\end{array}$$

(何14)

( 988)

ナトリウムDーαー(6〔8.4.5 - トリメトキ シベングイルアミノーベングイルアミノ 〕) - ベ ンジルベニシリン

ナトリウム Dーαー(もー(もーアミノベンソ イルアミノーベンソイルアミノ)) - ベンジルベ

- 32 -

大きい美質が性を示し、使つて医薬界を豊富にす るものである。

次の第1要は試験智中の阻止値(MIC)

【Uノ\*\*\*の培地】を示す。 測定は試験管内希釈試験にかいて被体培地中で実施され、87℃で84時間の培養後に構定値を競みとつた。

希釈試験では非漢海試験管により#ICを制定した。下記の組成の完全培地を増殖培地として使用した:

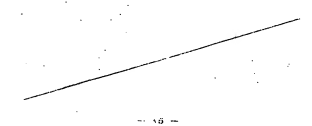
- **3**5 -

特朗 昭49-87692(10)

ペプトン(ジフコ (Difco)) 109 NaCl 39 D(+)デクスト ロース(メルク (Merck)) 109

殺傷液 p U 7.4 1000 m

この明細審中で使用されているペニシリン単位 (U)は標準ペニシリン単位であり、1モルのペ ニシリンは 5.9 5 1 4×10° U に 相当する。



第 1 表:

MIC (U/mt)

	-;		• • • •			··			••••			χÜ)			<b>A</b>	·	<u> </u>	. <del>.</del>																
化合物 の製造 例番号	1	4		····· 大			勝に	 1		謝 5			´ 5	1	RB ミルガ: 82		歯	-10	Ki F.	₹	· 休 · 点	*	磨		灰		•	·—····· 朗 8-8					勝内球的 (Entero	in the second
ヘイシリン	/ >	1		• •	••••		ļ			 8			20		256		2 5	·					>25	-				<del></del>	┪			188	979	0
1	<del>  -                                    </del>		·	 > 2	 .:5					8			1			ļ	< 8	<b>.</b> ] .	• • • • •			·		-			+	124		2	56			
	4 <	1 6	• •				<b></b>					. ـ				<b></b>					3 2	J	: 1			6 4		6 4	- 1		64		_~_	
	-		ļ				ļ <del>.</del>			-				1	>250	0.9	25	۹.		< (	3 4		>25	6	64<2	5 6	6 4	< 25	3]1 8	<u>&lt;</u>	6 4	< 1	4<1	1
																									64<2									
														1	>256 	6 4 <	25	B	14<	<b>(2</b>	5 6	8 4	< 8 5	6	64<2	5 6	64	<256	1 6	<	64	< 1	4<1	L
<u>.</u>		-8	ļ	> 2					1				8 2	ļ	256	L	8	L	·		3 4	<u> </u>		4	_	28	1	6 4			8 2		· 1	
6	4 <	1 '6	<u>i_</u>	> 2 	5	ğ	1	3 <	6	4	4	<	1 (	8 6 4<	256	٠.		1	6	< 6	4	1 6	6	4	16<	6 4	16	< 64	16	<	84	< 1	16<6	
7	<	1.		> 2	5	в				8			8	3	256		8	4		8	2		8	2		82		8 2			64	< 1		-
8	ι <	4	:	> 2	5	6				8			1 6	*	128		6 4	4		ð	4		8	4		64		8 2	_		8	< 1		
9	1 <	4		> %	5	6	1 (	3 <	в	4	4	<	1 6	64<	256			$\dagger_{i}$	6 <	< 6	4	16<	6	4	1 6<	6 4	16<	6 4	64	< 2			4<1	_
10	<	ì		> 2	5	в	4	· <	1	в	1	<	4	64<	256	16<	6 4	di	6 <	 < 8	4	4<	1	ها	1 6<	64	1.6<	8.4	1		16		~1	
11		4	7	> 2	5	6				8			.8	T	128		6 4	7-			2		8 :	-		64	·	8 2	<b> </b> -		28	<1	<u>:</u>	
1 2	~	4	;	> 2	5	8				8			1 6	>	256		1 6	+		я.	2		8	+		8 2	<b> </b> -	8 2	ļ				1	_
18	<	 1	13 4	<2	5	6	4	. <	1	6		 <	4	84<		<u>.</u>		┰	A <		_	1 0		4	1 6<				L:	·	1 6	<1	~	_
1 4	<			 > :3		٠٠ŀ				-			1 6	<del> </del>	256			1	<del></del>	_		10/				-			<u> </u>		16		4<1	6
	 1 < 4	}								4.		<u> </u>						<del>. j</del>					8 2	4.		82		8 2			82	< 1		8
		- ·		> 2 	a) (	"].	- 4		1			<u>`</u>	1 6	6 4<	258			11	6 <	6	4	16<	6 4	<u> </u>  1	16<	8 4	16<	64	1 6<	(	6 4	<1	4<1	6

化合物							_						Ä	<b>B</b>				劐				l		<b>#</b>	È				•		· · -					
の製造			7	K									1	₹.	n :	ガン	ノ変	形	96	1	檢	A	2	1	Ĭ	美	膜	桿		<b>6</b> 6	W	<b>で</b> フ	( F. 0	7 球	窗	B内球 (Entere
阅誊号	l.	4	1	2	6 1	C	1 (	3 5		18	8/	<b>'5</b> 8	1	9	B 2	3 :	1	0 1	1 7		F	4 1	12	se s	P —	K	1 0	ì	Ö	8	1	. 7	5 B	11		9 7.9
1 8	~	l		>2	5 (	3			8			8			8	5 6			6	4		16	•	•	1 8		. 82	1	•••	ί. 6	;	••	8	4	< 1	
1.7		4		>2	5 6	3		~	8			8			1	2 8		~	8	2		8 2			8 2		6 4	,	•	3 2		•••••	8 :	2	< 1	.1
1 8		4		>2	5 6	3		•	8			8	1		1	28			в	4		16	1 -		1 6	1	6 4	,		3 4	.]		1 (	в	< 1	:
19	<	1		>2	5 6		4 <	< 1.	8.	4	<	1	3 8	4 <	8	5 6	T	~	1	8	1 6 <	6 4	4	<	16	16<	64	1 6	B <	d 4	, [	1<		4	< 1	4<1
8 0	<	1		~2	5 6	1	1 <	<	4	ļ	<	4	<b>,</b> 1	8<		6 4		~		4	4<	1 6	7-	~	. 4	4<	< 10	4	• <	1 6	Ì	~	·; ·	4	< 1	~
2 ).	<	1		~2	5 6		4 <	< 1	в		~		ılı	6<	:	6 4	,	4<	1	6	~	1 8	4	<	16	16<	< ປ4	1	, <	4 4		<u>4</u> <	1 (	в	< 1	~
2 2	ι <	4	ļ —	>2	5 6		4 <	< 1	6	4	<	1 (	8 6	4<	2	5 6		~	1	6	1. 6<	6 4	4	·<	1 6	16<	6 4	16	; ;	 54		4<	1 (	в	< 1	1<
2 3	<.	1	6 4	<2	5 (	3	1 <	<	4		<		lli	6<		8 8	1	1<		4	4<	1 6	4	<	1 6	4<	16	4	 } <		1.	1<	,	4	< 1	4 < 1
24.	1 <	4		>2	5 6		4 <	< 1	в	ı	<		1	6<		6 4	1	B <	6	4	4<	16	4	<	16	1 6<	64	,4	 ا>	1 6		4<	1 (	в ј	< i	1 <
2 5		8		>2	5 €	1		1	6		· • ··		3			16		]	1 2	8	· •·· ••· ·	1 0			88	<u>-</u>	84		•••	3 2			6 4	1	< 1	
2 8	<	· 1		2	5 6	1			4		<		1			8		*******	1	ß		1 6	1	••••	1 6	ļ:	1 6		٠	4			6 4	4	< 1	1
2 7	1 <	4		>2	5 6	ı	6 <	€ 6	4	4	<	1 (	8 8	4<	2	5 6	1			-	L 6<	6 4	1 6	<	6 4	16<	64	1 6	; <	5 4	į	 6<	<b>d</b> 4	\$	< 1	4 < 1
28	<	1		>2	5 €				4			4	4		1	28	T		1	6		1 6		. —	16		16			i. 6		~	8.2	3	< i	
29	<	1		>2	5 6				4			16	3	>	2	5 6	1	2	3 5	β	~	3 2			8 2		128			5 4		• • • •	3 2	į †	< ï	
8 0	~	3 2		>2	5 6	-		8	2		2	5 (	3	>	2	5 6		> 2	2 5	B		128	1	>2	5 6	7	>2 5 6	† ·		2 5 G			6 4	, †	< 1	
ンピンリン	>	L			•		:		8			0 0	,		2	5 8	1-	 2	5	·	-	*** *	1	>2	5 6			1.	•	 128	ŧ	٠.	 25 f	;	÷	

- 37 -

続き	:													. М	IC.	(U	/ m	e)													
L	· · ·											涮		·			Ĭ	邂		姓					· · · · · · · · · · · ·			··			
			5	<b>t</b>		满		Ė	ľ			キル	ガン	変形	Ŧ.		ķ	1	1 3	Ë	英	Ē	膨	钟	瀕	100	3.7	ドゥ		(fint	球菌 470Co ATCC
1	4	į	1	26	1	C	1	6 5	1	83.	<b>/</b> 58	932		1.01	7	F	4	1	ワルタ	-	٨	1	0	. f	13	13	7 5	6			90
4. <	7	в		>25	8	1	6 <	6 4		4<	1. 6	64<2	5 6			1 6	<	64	64<2	5 6	16	<	64	84	₹25 (	64	< 2	5 6	< 1	4	< 1 8
4 <	: 1	в		>2 5	6	1	6 <	6 4	1	<b>6</b> <	64	64<2	5 6		_	1 6	<	64	64<2	5 6	64	<2	5 6	1.6	< 64	10	<	ს 4	< 1	4	< 1.6
. ~		8		>2 5	6		~	8 2			8 2	2	5 B		64		• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	64	1	28		1	28		128			3 2	< 1		4
_	- 1	ß	• • • • •	>2 5	В			8 2	-		128	>2	5 6	1	28			64	2	5 в		2	5 6		1.28			32	< 1		. 4
\ \ \		1		>2 5	в			4	, -	<	L	1 :	28	~	ı			4		4			16		8		٠	8	< 1		4
		8		>25	8		~	1 6	1		8 2	i	28	1	28	1		8 2	~	ti 4		1	28				٠	6 <b>4</b>	< 1		
		4		>25	в			8	1		16	~1	28	1	28		~	32		82			64	-			•	() 4.	< 1		ı e
T .		4		>25	6			1 8	1		16	~2	5 6		82	-		32		3 2		1	28	· · • · · -	6 4			32	< 1		~1 e
4 <	(1	6		>25	6	1 (	6 <	6 4	,	4<	16	64<2	5 6			16	 <`	64	16<	64	64	< z	5 8	1.6				 fi 4	< 1	4	 < 1 u
1 <	:	4		>25	в		<u>i &lt;</u>	1 6	1	4<	16	64<2	5 B	B 4< 2	5 B	L B	<	64	1 6 <	6.4	64	<2	5 B	16	 < 84	1 11	ς.	6 <b>4</b>	< 1	4	 < 1 €
		8		>25	в			8 2		<del></del>	6 4	1	28		64			82		64		1	28		128		•	 3 2	< 1		 8
4 <	<u> </u>	6		>25	в	1	<b>6</b> <	6 4	, 6	4<:	256	>2	5 B	>2	5 6	6 4	< 2	56	64<2	5 6		>2	5 6	8 4 <b>4</b>	 < 25 (	4	<	1-6	< 1		 ~ 4
<b>†</b> ~	- 1	в		>2 5	в	1	<del>6</del> <	8 4	6	4<	256	>2	5 B	6 4 < 2	5 B	0 4	< 2	 5 6	>:2	5 6	64	< 2	5 6	64	 <25€	04	<2	5 6	.,	4	< 1 d
_	_	8		>2 5	6			16	-		128	>2	5 6	> 2	5 6		~	64	2	5 6		2	5 6		12	  -	٠	13 4	< 1	į .	· ·
┪	-	1		>25	в			8	+		4	1:	28		16			 8		16		•	 32		 1.0			 1 ช	< 1	·	< 1
├		-			$\dashv$				╂	•	3 O O										j				11.28	<u>†</u>				·	 4
	1 4 < 4 < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < < - < - > < - < -	4<1 <1 <1 <1 <4<1 1<  4<1 ~1  ~1  ~1  ~1  ~1  ~1  ~1  ~1  ~1  ~	1 4   4 < 1 6   4 < 1 6	1 4	1 4	1 4   A 2 6 1   4 < 1 6   >2 5 6   4 < 1 6   >2 5 6	1 4   A 2 6 1   C 4 < 1 6   >2 5 6   1	1 4	1 4	1 4	大勝 調	大勝	Harmonia   Harmonia	日本   1	日本   1	日本   1	日本	知	日本   日本   日本   日本   日本   日本   日本   日本	日本   1	一	一	調   調   資   検   検   検   検   検   検   検   検   検	調	一	一日   日本   日本   日本   日本   日本   日本   日本	一	横   横   横   横   横   横   横   横   横   横	横   横   横   横   横   横   横   横   横   横	一	調

#### 第1 表の様を

MIC (U/ml)

化合物	1				<b>#</b>		ill .	株					
OMA		大	B 4		モルガ:	安形實	* ## J		黄度	择宣	黄色プド		
例書号	14	4 861	C 165	188/58	988	1017	F 61	フルター	K 10	6 8	1756	188	0 7 9
4 6	< 1	0 4<2 5	~ 4	1< 4	64<256	15< 54	4< 16	4< 16	16<64	16< 64	1< 4	<1	~
4 7	16	>356	88	188	. >856	3.5	84	>256	350	138	6.4	<1	
4 8	1< 4	64<856	4< 16	4< 10	64<256	6 4<8 5 6	16< 04	16< 64	16< 64	16< 64	4< 16	<1	4<1
4.9	16<64	>256	64<256	64<856	>2 5 6	04<256	<256	>250	>\$56	>356	16< 64	<1	4<1
50	1 6 < 6 4	>2 5 6	64<256	64<256	>8,56	_	>256	>256	>250	64<256	16< 54	<1	16<6
5 1	~1 6	.>256	18<64	10< 64	>256	,	64<356	64<256	64<256	64<956	16< 64	<1	4<1
5 \$	82-64	>2 5 6	138-258	88 - 64	>356	> 3 5 6	138-356	128-256	188-886	138-356	88- 64	< 1	8 5 - 6
5 8	3 2	>2 5 6	128-256	128-856	>256	>3 5 6	128-256	>856	>256	138-356	88- 64	<1	2
5 4	4<16	>2 5 6	16< 64	4< 16	84<856	-	16< 64	16< 64	10< 06	16< 64	16< 64	<1	16<6
5 5	16> 4	>256	64> 16	64> 1.6	>\$50	> 5 5 6	64> 16	356> 64	256> 64	256> 64	64> 16	<1	0 4 > 1
5 6	1< 4	> 2 5 6	4< 16	4< 16	64<856	16< 64	4< 16	4< 16	16< 64	16< 64	4< 16	<.1	4<1
5 7	~ 1	>2 5 6	4< 16	1< 4	64<856	6.4<2.56	4< 16	4< 16	10< 64	16< 64	4< 16	< 1	4<1
5.8	~10	>256	64<856	16< 64	>356	>356	64<256	04<856	64<886	64<356	4< 16	<1	4<1
5 9	~ 4	>\$ 5 6	4< 16	16< 84	>2 5 0	4< 16	>850	>250	64<856	16< 64	4< 16	< 1.	4<1
8 0	1< 4	>2 5 6	4< 16	16< 64	64<350	~ 4	~156	64<358	16< 64	10< 04	1< 4	1 < 6	4<1
アンピンダン	> 1		8	200	156	256		> 256		188	355	<1	

- 39 -

#### 第1妻の祝き

MIC CITY ON

# I #U	47. C .			• .			`-/-/				1		•
化合物の製造	-	大	<b>35.</b> pt			安形面		<b>X</b>		•	黄色ブドウ	** []	
何番号	1 4	A 161	C 165	188/58	988	1017	7 41	フルター	K 10	0.8	1756	188 9	Ti
6 1	1 < 4	> 8 5 6	6<16	16< 64	>2 5 6	84<88	0 4 < 8 5 6	>350	10< 04	16< 64	4< 10	< 1	~
6 2	4<16	> 2 5 6	1 6 < 6 4	16< 64	64<250	4< 10	64<250	16< 04	10< 04	16< 64	18< 64	1<4	<b>6</b> <
6 8	~ 1	> 2 5 6	1 0 < 6 4	64<886	>256	84<85	04<856	04<850	84<888	84<884	4< 16	<1	~
6 4	1< 4	> 2 5 6	8 8	0.6	>256	04	356	1 1 8	128	04	1.6	1<4	
6 5	1 < 4	>2 5 6	1 6 < 6 4	16< 64	>350		84<850	04<850	0.4<2.5	16< 66	16< 64	<1 4	4.<
6 6	8	> 2 5 6	3 3	0.5	>350	3 2	0.4	150	04		8.8	<1	·
6 7	1 < 4	> 2 5 6	1 6 < 6 4	4< 16	>856	> 3 5 6	04<256	64<856	10< 04	10< 04	1.6< 64		<b>%</b> <
6.8	1 < 4	> 2 5 6	1 6 < 6 4	4< 16	64<256	_	84<856	64<856	16< 64	10< 64	16< 64	< 1 1 0	•<
69.	1< 4	>.2 5 0	1 8 < 6 4	16< 64	64<850	-	54<256	64<256	10< 04	16< 64	16< 66	<1 4	<b></b>
70.	4 < 1 6	> 2 5 6	16<64	64<256	>256	_	0 4< 2 5 6	>850	04<850	64<256	16< 66	<111	• <
7 1	~ 4	> 2 5 6	4<16	8 4<2 5 8	>256	64<856	16< 64	04<256	0 6<2 5 0	64<350	16< 66	<1 4	<b>6</b> <
7 2	1 < 4	> 2 5 8	4<10	4< 10	> 2 5 6	64<256	84<856	04<250	10< 64	10< 04	16< 66	< 1	~
7 8	4 < 1 6	> 2 5 6	1 6 < 6 4	4< 10	04<256	_	44<854	64<256	04<156	10< 04	64<856	<110	• <
7 4	4<16	> 2 5 6	16<64	04<356	>256	_	04<850	>350	>356	64<250	16< 64	<1 4	<b>∮</b> <
7 5	6<16	> 2 5 6	16<64	16< 64	>250	-	10< 04	64<250	04<250	84<256	16< 66	<1	.~
7.6	< 4	> 2 5 6	16<64	16< 64	>356	64<250	>256	> 2 5 0	10< 04	10< 04	4< 16	< 1	~
アンピンリン	> 1		8	800	336	356		>2 56		138	350	< 1	

との表は新規な化合物が強い抗菌効果を示すととを示している。それらの活性はグラム糖性及びグラム糖性の両方の細菌に対してであり、その中で下配の科異及び変種の細菌を例として挙げるととができる;腸内菌科(Enterolactoriaceas)、例えば、エンエリン丁属(特に大腸菌(Eocherichia coli))、黄膜桿菌属(特に肺炎洋菌(Klebrichia presumunias))及びエンテロパクター・エーログネス(Enterolactor aerogense)、セラン丁属(Serratia)、変形菌属(Proteus)(特に軽常変形菌(Proteus mulgaris))、 奇怪変形菌(Proteus murabilis)、モルガン変形菌(Proteus morganii)及びレットゲル変形菌(Proteus rettgeri)及びサルモネラ属(特に腸炎菌(Proteus fulgaris)がアウェルである。 (Salmonella enteritsdie);

- 41 -

■の割合で、希釈した。各場合とも培養溶液は1 ■当り1×10°~2×10°個の細菌を含有していた。との混合物を含有している試験質をそれぞれ24時間培養しそしてその後混濁度を測定した。 混濁なしは効果があることを示している。100 ■44/11の薬用量において下配の細菌培養物は混 濁しなかつた:

大陽曹14;大陽曹c165;尋常変形曹1017; 漢膜禅曹(Kiebriella)K10;英膜桿菌68; サルモネラ属の曹種(Salmonella sp.);赤纲菌 属の曹種(Shigella sp.);陽内曹属の曹種 (Enterobacter sp.);セラシア属の困種 (Serratia sp.);変形葡萄のインドール除性菌 種(Proteus, indole-negative, sp.);変形歯属 のインドール陽性曹種(Proteus, indole-positive, 球菌科 ( Micrococcaceae ) 。例えば黄色ブドウ 球菌 ( Staphylococcus aurous ) 及び上皮球菌 ( Staphylococcus spidormidis ) ;

乳酸菌科 ( Lactebacteriaceae ) 。例えば、化膜 連續球菌 ( Streptococcus pyogenes ) 及び大便連鎖 球菌 ( Streptococcus fascalis ) ( 腸内球菌具 ( Enterococcus ) )。

新規ペニシリンは特に変膜桿菌病、変形菌属及 びプソイドモナス質の細菌により引き⇒とされる 病気に有効であるととがわかつた(第 3 表を参照)。 下配の実験は製造例の例1 4 からのペニシリン を用いて実施した:

製造例の例1 Aのペニシリンを 0.1 Mのグルコースが転加されているミユーラー・ヒントン
( Mailor-Hinton ) 栄養強化肉汁で、1 0 0 ag/

- 42 -

9p.);偽菌核菌(Pasteurella preudotuberculosis);
ブルセラ属の菌種(Brucella sp.); インフルエ
ンザ菌(Haemophilus influenzas); ボルデテラ・
ブロンキゼプテイカ(Bordetella bronchiseptica);
パクテロイド属の菌種(Bacteroides sp.); 黄色
ブドウ球菌188;カタル球菌種(Neisseria
cartarrhalis sp.); 肺炎双球菌種(Diplococcus
passonomias sp.); 肺炎双球菌種(Diplococcus
passonomias sp.); 化陽連鎖球菌Ψ; 腸内球菌属
(Lactobacillus sp.); 重症性ジフテリア菌
(Corynebacterium diphterias gravis); 化腺性コリネパクテリウム菌科(Corynebacterium pyogenes

州); ボツリヌス菌(「lostridium botulinium);
破傷風菌(Clostridium tetani); ボレリア属の

徳(Borrelia sp.); 砂陽面粉(Pseulomonas

特別 昭49-87692(14)

aeruginosa sp.); エーロモナス・ヒドロフイラ 種 ( Aeromonas hydrophila sp. )

#### 第 2 表

#### 動物実験からのデータ

細菌、及び		生	手しっ	ている	助妆	( %	)	
皮下投用量 (実験動物	カル	ベニシリ	ン:数	<b>27.43</b>	本翔	那分化會	物感	杂後
当りの単位)	18	2日	8日	5日	18	2日	8日	5 <b>H</b>
荚膜桿菌62					<b>69</b> 1	の化合	1	
2 × 8 0 0 0	0	·			100	100	5 0	50
莢膜桿菌68				٠.	671 7	の化名	110	,
2×8000	Ò				100	100	20	_
緑膜菌F41					何2	201	と合物	
4×8000	50	0	· · · · · · · · · · · · · · · · · ·		8.0	80	80	_
段機菌F41					134 2	9 01	合物	
4×8000	80	8 0	80	20	100	8 0	70	70
莢膜桿菌63.				•	97j 4	101	合物	
2×8000	. 0				80	5 0	5 0	5 0

**- 45 -**

本発明の化合物はさらに活性成分として殺菌又は等張水溶液の形で含有させた医薬組成物にする ことができる。

本発明の化合物は単独で又は希釈剤と混合して 含有させた投与景単位形の医案製剤にすることが できる。

本発明の化合物は単独で又は希釈剤と混合して 含有させた候削(ロゼンジ及び 顆粒を含む)、 糖 衣丸、カブセル、丸寒、アンブル又は坐寒の形状 の 医楽製剤にすることができる。

本明細科中で使用されている「医薬製剤」とは 医薬投与用に適している個々の、有形の製剤部分 全意味している。本明細脊中で使用されている 「投与単位形の民薬製剤」とはそれぞれ1日の投 与膜又は111の程与量の倍質(4倍衡まで)もし 試験動物:白ハンカネズミ(Winkelmann)

盛 杂: 陂 腔 内

新規ペニシリンの優れたそして広範囲の抗菌活性のためにそれらを人間用限導及び動物用医薬の両方で使用することができ、そしてそれらは全身的もしくは局部的感染の予防及びすでに生じているそのような感染の治療用の両着に使用できる。

上記の如く本発明の化合物は人間及び動物用医 薬として使用することができる。

本発明の化合物は活性成分として固体もしくは 液化された気体の希釈剤と混合して又は姿面活性 剤が存在下する場合を除いて300(好適には 550)より少ない分子量の審集以外の液体希釈 剤と混合して含有させた医薬組成物にすることが できる。

- 46 -

くは分数量(主量まで)の本発明の化合物を含有 している医薬投与用に適している個々の、有形の 製剤部分を意味している。医薬製剤が1日の投与 量又は1日の投与量の例えばま、すもしくはまを 含有しているかどうかは医薬製剤をそれぞれ1日 に1回又は例えば3回、8回もしくは4回投与す るかどうかによる。

上配本医薬組成物は例えば軟膏、ゲル、ベースト、クリーム、スプレー(エーロゾルを含む)、ローション;活性成分の水性もしくは非水性希釈 削中の懸凋敵、溶液及び乳液、シロップ、顆粒又は散剤の形をとることができる。

総剤、糖衣丸、カブセル及び丸薬化成形するの に避している医薬組成物 ( 例えば粒状物 ) 中で使 用される希釈剤には下配のものが含まれる: 11. 型で小規及下級計画、個文字でん。、「必 個、マンニトール及びケイ博、(の) 結合剤、加え では、アンニトール及びケイ博、(の) 結合剤、加え では、アルギネート、セラチン及びボリビニ ルピロリドン、(の) 緑型剤、胸をゴグリセロール、 (の) は知節、例をは寒火、炭喰カルシウム及び成 でませートリウム、(の) 格解が緩剤、例えばパフ ライン、(f) 吸収促進剤、例えば高円級アニーニ ウム化合物、(の) 表面活性剤、例えば高円級アニーニ ウム化合物、(の) 表面活性剤、例えば高円級アニーニ コール、グリコール・ノステアレート、(的) 液 別れ、例えば市石、ステアリン酸カルシウム及小 上トリウム並びにポリエチレングリコール。

上記本院要組成物から形成される時間、相以4. カプセル及子丸螺は「日間を含有していてもよい

-- :9 -

父付これらの希釈薊の併合物、であることができる。

歌は、ペースト、クリーム及びゲルである感染 粗 成物は 例えば 影頭の 希釈訓、 例えば 物 切性 及び 関 切性 解 筋、 ワンクス、 パラフイン、 でんぶん。 トラガカント、 セルロース 誘導体、 ポリエチレン グリコール、 シリコーン、 ペントナイト、 ケイ 機、 計石、 及び ල化 亜鉛又は これらの 物質の 混合 向、 を含用できる。

機制及デスプレーである医療組成物は例を付き 病の香釈剤、例をプラクトース、潜力、ケイ酸、 水機化アルミニウム、ケイ酸ガルシウム及デポリ アミド初末又はこれらの物質の混合物を含有でき る。エーログルスプレーは例をJ在頭の喉臓薬剤、 例をパクロルフルオロ泉化水素、デ言質できる。 母前のを食物、エンパローブ及が保護用マトリックスを有していてもよい。それらは花性成外を付か又は好頭には物質の特別品外が、できれず一定時間でわたつて、放出するようが何成することができる。作品物、エンペローノ及が保護用マトリックスは何之ば正合体物質又とワックスからなることができる。

心性既分を主体もしくけ数準の上記の希釈剤と一緒でしたマイクロカブセル形化成形することもできる。

老婆に形成するのに適している底處則成物中で 使用される希默剤は強えず幸雨の水管性もしくは 水不裕料の希歌剤、細えオポリエチレングリコー ル及び間筋(測えばココア曲及が結破エステル 〔例えば・1、・・アルコールとCin- 脂肪酸とのも )〕)

- აა -

群液及び孔削である医療組成物は例えばが明の 希釈剤(もちろん表面症性剤が存在下均合を触い て200より少ない分子酸の腐腐を除く)。例え ば溶媒、福解剤及び乳化剤、な含質でき、このよ うな希釈剤の鰤々の例は水、エチルアルコール、 イソプロビルアルコール、炭酸エチル、酢酸エチ ル、ベンジルアルコール、安息杏酸ベンジル、ブ ロビレングリコール、1.3 - ブチレングリコール、 ジメチルホルムアミド、 曲(例えば湾東豆油)、 グリセロール、テトラヒドロソルフリルアルコール、 ポリエチレングリコール及バソルビトールの 脂肪酸エステル又はそれらの混合的である。

非経口的投与用には解放及(\*) 孔納症 殺菌されているべきでありてして同年血液 年級()にであるべきである

無害様である医薬組成物は普通の含料剤、調え は液体含料剤、例えば水、エチルアルコール、プ ロピレングリコール、表面 古性剤(例えばエトキ シル化されたインステアリルアルコール、ポリオ キシエチレンソルパイト及びソルピタンエステル)、 (6結晶性セルロース、メタ水酸化アルミニウム、 ベントナイト、寒天及びトラガカント又はそれら の混合物、を含有できる。

全ての上記本次選組成物了新原制及序時場施並 ずに香料及び香味用蘇加物(何元はハツカ油及び ユーカリ他)及ず甘販油(何元ばサツカリン)も 含有できる、

上司本依《桃说物·日副成物の思明社の初日1~〕 99.5(より申請では初日5~95)多の店注成 分を写行してい。

こプを発揮である

が同時の疾患機制 (空口及び非難回的投資用の 等通な 1.日の投与量が 1.2.5 × 1.0° ~ 9.0× 1.0° 単統の時年成分でも

上間の共爆り取回及び疾寒戦間の製品は音楽界で公舶である方がでより、例えずのほ或介を形象 削と混合して疾患性水の(例えば粒状物)を製造 してして次で多項項切を疾寒製消(例えば抑削) に成形することでより、実施される。

\* 発明の化合物町上記のように、人間及び非人間以外の動物に単独で又は希釈剤と混合して又は上記本院実製剤の形状で投与することからなる雨記の調気を予防・治療(予雨、軽減及び治療を含む)することができる。

これらの 不信性化合物を送口内に、 非辞目的に

上和本選集組成物する高別の化合物の他に他の 選集的に活性な化合物も含有できる。それらは複 数の本発明の化合物も含有できる。

上記本医薬製剤中の希状剤は上記本医薬組成物 に関して上記されているもののいずれであつても よい。このような医薬製剤は単一溶媒として200 より少ない分子量の溶媒も含有できる。

上記本医素製剤からなる値々の、有形の製剤部分(投与量単位形义はそうでないもの)は例えば下部のもののいすれであつてもよい:緑剤(ロセンジ及下質粒を含む)、丸炭 磁火丸、カブセル、光素及ドアンブル。これらの形のあるものは高性、水力を延慢放出するように形成することができる。このようなカブセルの如きあらものは医薬製剤のサンバラなカブセルの如きあらものは医薬製剤のサンバロー

(神毛寸筋肉内に、口筋内に、又は静脈内に)又 は一時間的に、皮与すること、推進される。可つて 理論な医性組成物及び医療製剤は軽口及び用経口 便は用に適するもの、抑えば固創、微覆された緩 剤、カブセル、及び圧射器酸のアンブル、である。 上記復与は好慮には終口的及び非経口的健与であ 分。

. :.4 -

一般に効果的な結果を付っためには1日当り 25.000~1.000.000単位/呼体限の量を 位与することが有利であると証せられている。そ れにもかかわらずときにはこれらの役与計划合よ り多量、または少量に必要があり、そして処産さ れる人間及び動物対象物の性質及び体質、この対 要物の処確に対する個々の反応、拮性成分を役与 する鮮の動制の製及び役与の支施形態、及びそれ を投与する際の調気の進行時点又付代与出解により特にそうする必要がある。近つて希望する音楽を得るためにはある場合には上記の時少投与資朝合より少量を使用することで充分であり、一方他の場合には上記の上限を越えなければならない。より多量を投与する場合にはそれらを1日にわたって数回にわけて分割投与することが推奨される。

個料能加切として使用するときには本発明の化合物は物物用資料及び本場明の化合物から成る率 川湾有調料の形で又は飲料水と共に与えられるこ とができる。このことによりグラム磁性又はグラ ム磁性の細菌による磁染を助ぐことが可能となり、 そして同時に飼料のより有効な利用が必成される。 新規なペニシリンは、抗消効果を増大させるため 《心の物質と一緒ですることもできる。効果の増

- 57 -

SBA:15容積8のセカンダリー-プタノール

18.5 容量系の90 多強度緩酸

11.5 容量多の水

SBN :85容量ものセカンダリーープタノール

15容費多の10%増度アンモニア

PEN: n-プロパノールノ作りエチルノ水

(4:3:3)

CNA:95容骸ものクロロホルム

5 容債系のメタノール

3 容量 4 の氷酢機

ューブタノール及び2 N酢酸の混合物(9.5: 5容量化)中に5 5労度のニンヒドリンを含んでいる溶液を噴霧し乾燥容器中で簡単に加熱(8リ~100で)することにより遊療でミノ茶を有している化合物が可視化される。しかしながらより 大は 阿えばインキサゾリルーペニシリンの部別に より本発明の化合物の分解を抑制することによつ てももたらすことができる。

#### 製 造 例

下記の例は本発明に従う万法による本発明に従っ う化合物の製造を説明するものである。

ペニシリンの8-ラクォム含量はヨウ素酶定に より椰定しせしてある場合にはIR 分光器により 棚定する。

一般式組~XN の全てのN-Tシル化芳香展T ミノ酸はシリカゲルド-254(Messers, Merck, Darmstadt)を用いてのDC板上の薄磨クロマトグ ラフイにより試験した。

氷動剤として下配のものを使用した:

- 53 -

しばしば塩素/トルイジン反応 ― ターシャリーープチル次亜塩素酸塩を噴霧しそして次に(簡単に加熱した砂に)酢酸を含有しているロートルイジン及び塩化カリウムの俗蔵を噴霧する ― が使用される(文献: R. H. Mazur. B.W. Ellis 及びP.S.Cannaratu. J biol. Chemistry 287、1619(1962)及びだ. Von Arx 及び K. Neher. J. Chromatogs. (Amsterdan) 12、329(1968)。

ことに配されている全ての中間化成化合物及び ペニシリン誘導体はそれらの構造に相当するIR スペクトルを示した。

全ての化合物を分布果として石油エーテルノが 酸エチルノジメチルホルムアミドノ水(3:7: 5:5)を使用して29時間にわたつて分析的向 推补前。

ペニシリンのNYR スペクトルにCD300 溶液中で配録した、

元紫分析結果を計算する際にはベニシリンの水 合量を考慮すべきである。

細菌菌様に対する反応用に引用されている数字 (リノの)対34時間の培養後に試験が内希教試 3中での最少引止濃度である。

上記の製造物において「APS」 とはアミノベ

415

1 . 1.

\$ ! ··

よりの11 値。7.5~7.8 の間に保つた。 配合物を 0~5 0 以いいて3 0 分間連择しそして次化電磁 で2.5 時間 \*祥し、子の間に14 値は少量の3 N 水製化ナトリウム磁液を添加することにより7.5 で2.7 だいた 全機関院去した移に指揮物質が いり、それを3 0 0 個の水中に終端しそして確健 エチルで1 阿爾出した。

水母を分減し、0°Kで合却し、250mの能機工
チルで振得しそして2NHCLを用いての川値2.0
まで切け化した。有機関を分離しそして水相を
Bの畑の作儀エチルで2回以上抽出した。能機工
チル曲出物を一緒にしそして中性となるまで水で
洗浄しそして冷蔵庫中でMat.SU、上で乾燥した。
溶媒な蒸発させた後に軽い残機生成物が残り、そ
れを80mの無水メタノール中で抽出しそして

1) 1 3 4 (0.02 7 + ル)のナトリウムリーローアミノベンジルベニシリンし、アトリウムアンピンリン又はナトリウムガー(αーアミノフエエルアエナルアミノ)ーベニシラネート ] を20 切の アルド 中 に おいれ ないか ないない ないか で で 5 で の間 に 冷却した 後に、 40 切の アルド 中 に 倍 ポ され ていか 2.5 サ (1033 8 ニル)の 4 ・ンクロブロバンーカル ボニルアミノーヘンブイルクロライド テ 氷ノ 水で 合即して がら 3 り か 固に のた つて 隣々 原 別して しこと エッグは ア・リウム を 回ば に が ら 3 り か 固に のた つて 隣々 原 別して し

割合の、メタノール言有エタノール中のナトリウムと・エチルーへキサノエートの1 モル密版で処 はした、俗板を填空中でしずかに動越乾調しそして、地積を90 切の無水メタノール及び600 切の 地ボエーテルから再結晶させた。

ナトリウムアンピシリンK 湧する収率:9.49 (.625 %)のナトリウムリーα = (4 - シクロ プロバンカルボニルアミノーベンダイルアミノ) -ベンジルベニシリン

9-ラクタム含駄: 91.7%

Cn H21 N . O. SNA . 1 H2O ( 5 7 6.6 )

计解解: ~ 56.24 # 4.89 N 9.72

S 5, 5, 8

分 柳龍 :, C 5 5.2 // 5.2 N 9.2

5 6.0

.

- -3 -

# ・・) ・ 4ーシクロプロパンカルベニルアミノ

#### - 安息香酸

20分(0.146 エル)のカー丁ミノ安皇育投 (PAB)を80 שのドリド 中枢 密解しそして次 ブラリチョ (0.146 モル)のトリエチルアミンテ報 後に加えた。その該40 畑のノリド中 つ225 ソ(0.216 エル)のシクロプロバンカルニン機クロライーを氷で令却しながら海神に納々酷別した。 横状虚別の終了時代 からに 9.4 畑のトリッナルグミンを 離濁後(ロリニケー8)中で全てテトリア 原立た。 皮脂醛酸を 環体下で 5 時間沸とり さけてして次で 老鍋で信却し、そのや 毎級を 異郊中で添かて去した。 残るしている 残者を 水中に 前げてして、 残るしている 残者を 水中に 前げてして、 残るしている 残者を 水中に 前げてして、 残るしている 残者を 水中に 前げてして、 残様を リ別し、 湯気とで水で主か

- : j ---

収名: 35岁(73%)

~11 // 10 C 2 NO2 ( 2 2 8.7 )

计算值 (59.06 #4.51 N 0.28

可测值: C 5 8.0 1 H 4.8 N 5.5

5 - 1 - 7 / 1 5, 5 - 4 - 1 - 1 - 1 - 1

646 29+ n 6: 1.0 ~ 1.3 ppm (5 11)

7. 6  $\sim$  8. 2 ppm ( 4 H )

例 2.

$$\begin{array}{c|c} & CH - CO - APS - ONa \\ & &$$

A) # 合

B に近つて製造した不斉炭岩を有する無水切の

洗浄してして破壊化や気中で路線した、それを TU! ノ石油エーテルから再結構させた。

収率:28.09(98.6%)

 $C_{11}H_{11}NO_3$  ( 2.0.5, 2 )

- ベンゾイルクロライド

12年(0.0585モル)の4-シクロプロバンカルボニルアミノー安息香酸を35岁の分析級
バベンビン中に帰場させた。磁合物が17岁の塩 北チオニル及び0.2 棚のリリドでよりでにおいて 洗体の尾生が停止するまで数時間燃埋した。溶液が東空中では前が固し、緩痛を1月と中に暗順しましている。

-- 66 ···

合放及を一月50度がいてやはり命用ははている では近つて製造したアミン成分の番液で処理した。 混合物を一15°から+15°に稼々で上外する温度 で一晩慢性した。次の日に密切を良い中で除去し (俗は20°)、残点を300mの水と共に重けし、 そしてこれにより製造した密放を確康にサルアト 地抽出した。水相を10°に合却し、200mの作喚 エチルで機関してして20円で設は化して、水 ではて100mの作物エチルで2回以上抽 出した。有機器再抽出物を一緒 してして水で洗 分洗浄し、そのみ合敵成中でからか。上で放棄し た。関連にて溶液を食中で機断し、等すの、メ タノール含有エーナル中のナトリウム2-エチル 一へキサノエートの1モル保険と反応はさせして 供給物を00で10分間が購した。その保格如を

特朗 四49-87692(20)

**ガーラクタム含量:9 8.8 %** 

NMR シグナル 8:1.1~1.4(411)、

1.5 (8 #), 4.1 (1

"), 4.8 (1 H),

. 5. 5 (2 H), 5. 9 (1

H ), 7.8 ~ 7.4 ppm

(9 H)

カルボキシル成分Bに関する収率: 8.49 ( ¶ 0.5 % )のナトリウム D - « - ( 4 - シタロ プロバノールー 1 - カルボニルーアミノーペンゾ

薬労涂去しそして生成した学園体物質を90㎡の

分析観のメダノール及び 6.00世の分析量のエー

テルから再化でんさせ、確別してして乾燥器中で

PzOr 上で高実空を用いてる時間乾燥した。

C = H = N + O + S N a - 2 H = O ( 6 1 0.6 )

イルアミノ ) - ペンジルペニシリン

計算帳: C58.11 #5.11 N9.17

S 5.2 6

宋朝值: C 5 2.5 / H 5.9 N 8.8

S 5.5

- 69 -

## で ) アミン成分の製造

\*\* 1 7 9 ( 0.0 2 5 モル) のリーαーアミノベングルベニシリン (ニアンピシリン) を 7 0 mの いっぴ, 及び 5.8 m ( 0.0 4 モル) のトリエチルアミン中に無水 /a<sub>1</sub>SO<sub>4</sub> の存在下でー1 0° においては濁させてして次に混合物を塗置において1.5 時間 見伴した。 その後解液を濾過して Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> を終ませして一1 0 でにおいて次の反応改婚用に貯ました。

### B) カルポキシル成分の活性化

4.6 F ( 0.0 3 0 8 モル ) の 4 ー ( 1 ーヒドロ キシシクロプロパンカルボニルアミノ ) ー 安息音 機を 2 0 旭の無水 UMF 及び 4 0 旭の無水 THF 中に解辨させ、そして 2.3 5 畑 ( 0.0 2 1 キル )

- 70 -

例 8.

A) このペニシリンは例をに配敵の前くして 液合無水物法により2g9(Q0116モ ル)の4ーンクロブロバンカルボニル下さ ノー2ーニトロー安息得費、14㎡ (Q0125モル)のNーメテルモルホリ ン及び12㎡(Q8125モル)のクロル 頻繁エテルエステルから合成した。

4899(Q014モル)のアンピシリン及び & 14 m (Q0224セル)のトリエテルアミン をアミン成分として使用した。

収率になる!!(748)のナトリウムDーェー

(4-シクロプロパンーカルポニルアミノー2-ニトロペンソイルアミノ) -ペンジルペニシリン G: K: K G SNs. 2及の (6896) 計電筒: C5070 H472 N1095 S502 銀網筒: C510 H61 N100 S57

B) 4ーシクロプロパンカルポニルアミノー 2.-ニトロ安教 海優

69(0088モル)の4ーTミノー2ーニトロ安身等酸をTHF及び水の混合物(1:1)中
に熔雑させた。容被を2N NaOHでpH8.5に緩 耐しそして容温で25世のTHF中でまて89 (00363モル)のシクロプロパンーカルボン 使クロライドと反応させた。原応容数のが1億を さらに2N水製化ナトリウム容液の緩加により呼

- 73 -

A) このペニシリンは備2 に記載の明くして 6329(00252モル)の4ージクロ プロパンカルポニルTミノー8ーニトロー 学収香即、294 vd(00262モル)の Nーメチルーモルホリン、252 ml(100062 モル)のクロル薄像エチルエステル及び 1069(00302モル)のアンピンリ ン及び 685 ml(0049モル)のTEA から製造した。

取本:1 0 2 9 (6 7 %) のナトリウムDーロー (4ーシクロプロペンーカルボニルアモノニギー ニトロデベンダイルガモノ) デベンタルペニシリ 後には80~85に保つた。85時間の反応時間 後に解放を次に薬留除去した。残液を水で着釈し そして水磨板を酢酸エテルと共に1回ふることに より抽出しそして最低に2NHCかでが2020まで 酸性化した。花でんした補を酢吸エテルを用いて の抽出により分離した。能酸エテル相を炸剤しそ して防凍した後に溶液を薄積筋関した。生成物を 体酸エテル/石油エーテルから再結晶させた。 準備クロマトグラフィー: PEW、SBA及び CMA中で単一生成物。 収率:809(8845)

- 74 -

•

C<sub>2</sub> \* H<sub>2</sub> \* N<sub>4</sub> Q<sub>4</sub> SN<sub>6</sub> 2H<sub>4</sub> O ( 6 8 9 6 )
計算値: C 5 Q 7 H 4 7 2 N 1 Q 9 5 S 5 Q 2
海網河: C 4 7 8 H 5 0 N 1 Q 1 S 5 8

B) 4ーシクロプロパンカルボニルアミノー 8ーニトロー安息香機

4.4.2 F (0.04.2.8 モル)のシクロプロパン ーカルポン競グ=ライドを用いてのでもす (0.08.8.4 モル)の8 ニュト=ー4 ニアミノー 安康芳樹のアンル化は何まに配されている如くし て実施した。

収率: 649(6666) G.K.N.D.(2562) 計算数:C5281 H401 N1126 续制值: C 5 Q 4 H 4 0 N 1 L 7

494 . 6

A) このペニシリンは何2に紀載の如くして

- 1) 5299(00289モル)の4ーシクロ ブタンガルポニルTミノー安康秀機278 m (00248モル)のNーメテルモルホリン及 び238㎡(00248モル)のクロル機停エ テルエステル、
- 2) 1009(00286モル)のアンピシリン及び647ml(00462モル)のトリエチルアミン

から製剤した.

- 7.7 -

計資館: C65.75 H598 N689 実測値: C64.2 H60 N6.1

- A) このペニシリンは例2 に記載の如くして
  1) 5.5 g(Q 0 2 0 8 モル)の4 ーンクロブ
  タンカルポニルアミノー2 ニニトロー安康 香酸
  2.4 6 mt(Q 0 2 2 モル)のNーメテルモルホ
  リン及び21.1 mt(Q 0 2 2 モル)のグロル鎖
  機エチルエステル、

特別 昭49— 87692(22) 収率:1169(8475)のナトリウムDーα ー(4ーシクロプタンカルボニルアミノベンソイ ルアミノ)ーベンタルベニシリン Can Ha, Na Oa SNa 2 2 4 0 (608648) 計算値:C5526 H546 N920 S528 車削値:C545 H64 N88 S58

权率: 6.79(594多) G<sub>1</sub>, H<sub>2</sub>, NO<sub>2</sub>(219248)

- 78 -

収率: 889(688%)のナトリウムDーαー
(4-シクロブタンーカルポニルTミノー2ーニ
トローベンソイルTミノ)ーベンジルベニシリン、
C<sub>28</sub> H<sub>28</sub> N<sub>4</sub> O<sub>4</sub> SNa. 2H<sub>4</sub> O (658648)

計算値: C5145 H493 N1Q71 S491

法関値: C524 H58 N1Q1 S58

B) 4ーシクロブタンカルポニル下もノー2
ーエトロー安息背景は何まに配載の如くし
て1 0 9 9 (0 0 6モル)の4ーアミノー
2ーニトロー安息者侵及びて8 8 9 (0068
モル)のシタ=ブタンカルポン酸クロライ

から製造した。

収率:189(生成物は非費エテル/石油エーテ

かから再結晶された)。

G . H . N O (264240)

計算頃:C5456 H458 N1080

**尖砌值:C54.2** H 4. 3 N 1 0 8 0

4/4

A) 819(00323モル)の4ーシクロ ペンタンーカルポニルTミノペンソイルク ロライドを倒1忙船歳の知くして100g ( Q 0 2 6 9 モル) のナトリウムDーαー **アミノペンジルペコシリン(ナトリウムア** ンピシリン)と反応させた。

収率:14月(885分)のナトリウムDール

2599(0111モル)の4ーシタロペンタ ンーカルポエルアミノ安息者費をCG CA の存在 下で環境下で游とりさせなおら1 2 1 ㎡ (0166 モル)の塩化テオニルを用いて根クロライドに転 化した。

权率:267(945)。

G. H. NO. Cs (251718)

計算機: C 6 2 0 8 日 5 6 1 · N 5 5 7 実際値:0804 H 5 6 N 5. 6 CII & &

CH\_CO\_APS\_ONG

とのペニシリンは何を比配数の知くして

(4ーシクロペンタンーカルポニルアミノ)ーペ ンジルペニシリン。

安息香蝕は倒1Bに配されている如くして 3 1 5 € ( Q 2 3 モル ) のカーアミノ安息 季酸及び1789(028モル)のシクロ プロパンカルポンカクロライドからトリエ チルアミンの存在下で與物できた。

収率: 3189(595%)、生成物はTHF/ 石油エーチルから再化でんさせた。

G. H. NO. (288270)

計解值:C6698 H648 N600

実測**値:**C664 H 6 6 N 5 8

4ーシタロペンタンカルポニルTミノ-

シタロペンテンーしーアセトアミド)ー安息省 酸、278㎡(00248モル)のNーメチル モルホリン及び238㎡(Q0248モル)の クロル機関エチルエステル、

2) 1009(00286せん)のアンピシリ ン及びも47㎡(00462モル)のトリエテ ルアミンから展遊した。

秋本:100岁(70%)のナトリウムDーα-(4-[2-シクロペンテンー1-アセトアモド -ペンソイルアミノ ] ) ーペンジルペニシリン、 G. H. N. O. SMF. 2H. O ( 6 8 4 7 ) HEES NESS SEDE H & 7 NA 1 845 ーラクタム合意にまる2分

4~(2-シクロペンテン-1-Tセト

てミド)-安息香酸は何名に配收の如くして 8259(006モル)のp-Tミノ安 息香銀及び 959(0067モル)の2-シクロペンテン-1-Tセチルクロライド から製造した。

収得:1889(905%)

獲得クロマトグラム:単一物質、PEW、SBM 及び

MCA中で(ニンヒドリン(株性)

C, H, MO, (2458)

計學值: C6856 H616 N571

実制後:C68.0 H57 N58

NMRUTTN:  $\delta = 7.7 \sim 8.1 (4H)$ .

5.8 (2 H), 2.5 (2 H), 2.0  $\sim$  2.4  $\nu_{pm}$ 

- 85 -

B) 4-(3-シクロペンチルプロピオニル アミノ)-安息季増は例3に記説の如くし て9639(107モル)のカーアミノ安 自答像及び1249(1077モル)の8 -シクロペンチルプロピオニルクロライド

からが済した。

収書:1209(65.6%)

C1 . H . NO. (261.8)

計算後:C6895 H733 N586

CII-CO-APS-ONa

NH-CO-CH<sub>6</sub> -CH<sub>6</sub> -CH<sub>6</sub>

A) このペニシリンは例2に記せの如くして
1) 3549(00289モル)の4ー(8ー
シクロペンチルブロピオニルアミノ)ー安康
被、278㎡(00248モル)のパーメチル
ーモルホリン及び288㎡(00248モル)
のクロル能機エチルエステル、

2) 1 Q 0 g ( Q 0 ? 8 6 モル) のアンピシリン及び 6 4 7 m ( Q 0 4 6 2 モル) のトリエチルアミン

から関流した。

収率:1089(785季)のナトリウムルーα

- 86 <del>-</del>

經網網:C.688 HT5 N54

7階 1.0.

- A.) このペニシリンは何2に電視の加くして
  1) 668(0024モル)の4ー(8ーシク
  ロヘキサンプロピオニルアミノ)ー安息香酸、
  278㎡(00248モル)のNーメテルモル
  ホリン及び28㎡(00248モル)のクロ
  ル級酸エチルエステル、
- 2) 1009(00236モル)のアンピシリン及び647世(00462モル)のトリエチルアミン

から観遊した。

- B7 -

収末:1089(695男)のナトリウムローロー
(4-(8-シクロヘキサンープロピオニルT
ミノーペンソイルアミノ) ] -ペンタルペニンリ

ルから再結晶された)。

C1 . H . N O (264240)

計算順: C5456 H458 N1Q60

央湖值:C542 H43 N1980

6年 7

A) 818(00323モル)の4ーシクロペンタンーカルボコルアミノペンソイルタロライドを倒しに記蔵の知くして1009(00263モル)のナトリウムDーェーアミノペンジルペコシリン(ナトリウムアンピンリン)と反応させた。

収率:149(8858)のナトリウムDーαー

- 61 -

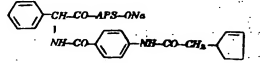
2 5 9 9 ( Q 1 1 1 モル) の 4 ー シクロペンタンーカルポエルアミノ安息者 反 C G C G の存在下で環境下で沸とうさせながら 1 2 1 m (Q166 モル) の 均化テオエルを用いて 景クロライド に 仮化した。

权率:267(945)

G. H. NO. C. (251718)

計算機: C 6 2 0 8 H 5 6 1 N 5 5 7 Cl 1 4 0 8 実現後: C 6 0 4 H 5 8 N 5 8 Cl 1 2 8

". **•** 



(1. H. NO. (2754)

計算簿: C6978 H769 N508

寒冽航: C689 H70 N4.2

特別 昭49— 87692(23) (4ーシタロペンタンーカルポニルアミノ)ーペ ンジルペニシリン。

B) 4-シクロベンタンカルポニル下ミノー 安康香醸は倒1 Bに配されている如くして 3 1 5 9 ( 0 2 3 モル ) のカーアミノ安康 季酸及び1 7 8 9 ( 0 2 3 モル ) のシクロ プロパンカルポン型クロライドからトリエ チルアミンの存在下で砂肉できた。

収密: 81.89(595%)、生成物はTHF/ 石油エーチルから再化でんさせた。

C1 . H4 . NO. (288270)

計算值:C6698 H648 N600

実測値:C664 H66 N58

C) 4-シタロペンタンカルポニルTミノー ペンゾイルクロライド

-- 89 --

シタロペンテンー1ーアセトアミド)―安息書 版、278㎡(Q0248モル)のNーメテル モルホリン及び238㎡(Q0248モル)の タロル機様エチルエステル、

2) 1 Q 0 F ( Q 0 2 8 6 モル)のアンピシリン及び 6 4 7 × ( Q 0 4 6 2 モル)のトリエテルアミンから製造した。

収率:1 Q O F ( 7 O S ) のナトリウムDーαー ( 4 - ( 2 - ヤタロペンテン-1 - アセトアミド -ペンゾイルアミノ ] ) -ペンジルペニシリン、

G. R. N. O. SHP. 2H.O ( 88 4 7 )

計算機:CS&78 H556 N888 S506

チルモルホリン及パ23配(0024モル)の クロル戦害エチルエステル、

2) 109(00286モル)のアンピシリン 及び645㎡(0046モル)のトリエチルア

から製造した。

収率:889(6074)のナトリウムルーαー [4-(3-シクロヘキセン-1-コルポニルア ミノーベンゾイルアミノ)] - ベンジルベニシリ

C. H. M. O. SNa. 2H.O(634.7) 計算値: C.5678 H.556 N.883 S.506 実制値: C.565 H.55 N.77 S.4.4 B-ラクタム会費: 728%

B) 4-(3-シクロヘキセン-1-カルボ - 95-

ブタンカルボニル下ミノ安良香脚、30g (00268モル)のリーメチルモルホリン及び258配(00268モル)のクロル熱機エチルエステル、

2) 1129(00322モル)ハアンビシリン及び72世(00515モル)のトリエテル アミン

から似流した。

収率: 1209 (730%)のナトリウムDーα
ー(4ーシクロへブタンーカルボニルアミノーベ
ンゾイルアミノ)ーベンジルベニシリン
C<sub>21</sub> H<sub>60</sub> N<sub>6</sub> 4 SNa-3H<sub>6</sub> O (6687)
計雑帳: C5568 #618 N888 S480
準期時: C548 #62 N80 S54

特別 昭49-87692(20)

ニルブミノ) -安息香噌は何8に記さの別 (して129(00875モル)のターアミノ安息香棚及び1899(00968モル)の3-シクロヘキセン-1-カルポン 物クロライドから製造した。

収率:1729(805季)

C1 + H + NO (2453).

計録値: C6856 H616 N571

寒间瓶: C672 月59 N52

fert 1.8

- A) このペニシリンは例2に記憶の如くして
- 1) 709(110268モル)の4ーシクロへ

- 94 -

3) 4ーシクロへブタンカルポニルTミノ安 息香原は倒8に記載の如くして5.5.5 g (00405モル)のターTミノ安息香機 及び8.7 g (00425モル)のシクロへ ブタンカルポン酸クロライドから製造した。

収率: 999(940%)

C: . H. . NO. (2618).

計率值: C6895 H738 N538

寒制使: C670 H74 NK2

例 14.

- 4) とのペニシリンは例2に領域の如くして
- 1) 609 (00281 = ~) 04 (4 >

- 35 -

特開 昭49-87692(27)

クロへブテンー1ーカルポニルアミノ)ー安息 冷切、269㎡(Q024モル)のNーメチル モルホリン及び28㎡(Q024モル)のタロ ル鴻陵エチルエステル、

2) 9699 (00277モル)のアンピッリ ンやび626元 (00477モル)のトリエチ ルエミン

から製造した。

一年:1119(783多)のナトリウムDーα - [4-(4-シクロヘブテン-1-カルポニル TミノーペンゾイルTミノ)] - ペンジルペニシ リン

G: H: N. O. SNa. 2H. O(6487)
計画体: C5740 ガ575 N864 S496
実別体: C568 ガ61 N77 S48

- A) このペニシリンは例2 K配機の加くして
  1) 558 P ( Q U 2 8 9 モル ) の4 ー [ ビシ
  クロ ( 2 2 1 ) ヘブチー2 ー イルーアセト T ミ
  ド ] 一安息香碑、 2 7 8 xl ( 0 0 2 4 8 モル )
  のNーメチルモルホリン及び 2 8 8 xl ( Q 0248
  モル ) のクロル糖樹エチルエステル、
- 2) 1 Q 0 9 ( 0 0 2 8 6 モル) のアンピシリングび 6 4 7 m ( Q 0 4 6 7 モル) のトリエチルアミンから製造した。

収率:989(625)のナトリウムDーαー
[4-(2-ノルボルニルーアセトアミドーベン
ソイルアミノ)]ーベンジルベニシリン
Ca. Ka. M. Ca. SNa. SM. 7 (68 08)
計算域:C5656 H607 N828 S472
実調数:C549 H59 N87 S57

が Hi Mas - 0/692 βーラクタム会長:7 7 2 5

B) 4-(4-シクロヘブテン-1-カルポ ニルTミノ) -安息 存職は例 8 化配銀の如 くして4459(Q0824モル)のター Tミノ安息呑機及び579(Q0859モ ル)の4-シタロヘブテン-1-カルポン 機クロライドから製造した。

収率:689(75%)

G . H . NO. (2598)

計算版:C6948 H661 N540

実制値 2 / 6 7 8 好 6 5 N 4 8

例 15

-- 98 --

βーラクタム含情:100%

B) 4-(ビンクロー(221)ーへブチー 2-イルーアセトアミド]-安泉海湾は例 3 に記載の如くして9639(007モル) のカーアミノ安息新砂及び1329(0077 モル)のピンクロ(221)へブチー2ー イルーアセチルクロライドから観響した。

収密:1749(9125)

G. H. NG (2783)

计称前:C7082 H702 N512

実際値: C671 H72 N50

例1.6 及び2.6 の化合物は使えロライト法により関連し、そして例2.5 の化合物は結構化されたエステル4ーペンソイルアミノー安息者度1ーヒドロキシペンソトリアゾールエステルを介して環境した。全ての他の例は混合 年本物法により合成した。

製造例番号 A ) 額成(分子号) B ) 原料化合物		- 収密多	Rーラククム 合体 が	安 野 第 C	析 - <i>所</i> /	≸ 寒 間 <i>N</i> .	領 .
1 R A) C <sub>1 1</sub> B <sub>1</sub> N <sub>4</sub> O <sub>7</sub> SNa 1 H <sub>2</sub> O (8427) B) C <sub>1 1</sub> H <sub>1 2</sub> NO <sub>4</sub> (2718)	CR 0-(1)-co-	714 >VINT? 845	6.6.8 ノ)一安麻特徴	5794 582 6641 655	4.86 5.7 4.88 4.8	872 84 516 50	4.9 9 4.9
1 7 A) C, H, FN, O, SNo 2 H, O (6486) B) C, H, F, F, VO, (2592)		# 8 8 > 11 ~ T ? 8 2 2	190	5556 558 6488 611	4.66 5.6 8.89		495 56

-101-

製造例番号	1 1 X 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	CH- NI-	CO-APS-ONS		分析。				· ·	٠٠.
A) 相成(分子景) B) 原料化合物	A,	校業≸	8ーラクタネ 含量 多	財 C	他/用	東湖	做	<b>Ś</b>	CI	
18 4) Cz : ¼ : ¼ Oz SNA 2 ¼ O (6907) 3) Ci : ¼ : MOz (3013)	CB, 0 CB, 0 1 - (8 5 - 24 ) *	7 6 2 シベンゾイル 1 0 0	100	5 5 6 5 6 8 7 6 8 5	6.2		` 1 4. 5.'	65		
19 4) 73 6 4 1 4 03 6 SNa 1 4 0 (7026) 3) C1 4 H M O3 (8°12)	O, N C, N 1-(8,5-9=)=	8 Q 6	100	5 1 2 5 1 2 5 0 7 5 1 7	4.7	10	5 5 R	4. 5 7 4. 6		
2 ) 1) G <sub>10 + 26</sub> (U <sub>2</sub> N <sub>4</sub> O <sub>1</sub> SYa 2 - 4, O(829542) 3) G <sub>14</sub> - ; Cl <sub>2</sub> SO <sub>2</sub> (2101)	ا من کری	784 ~~~~~~~ 64	7 5 2 ミノ)―労惠香機	5 1 5 5 0 6 5 4 2 5 2 1	4 2	7 5		4. 5 9	3	11 96 28

<b>型造例番号</b>		NT.	r-co-()-nh-	<b>1</b>	析	. %	
L) 年成(分字号) 3)原料化合物	. A.	収率系	βーラクタム 含量 第	94 海: C	俄/	N eximal	(M) . S .
21	CH >= CO	7 4	967	5 & 8 5	551	850	4.88
1) 7	СН >-со-		· .	5 7 9 7 1 8 6	6 1 5 6 1	80 520	5.2
3) C <sub>1 #</sub> 14 # MO <sub>8</sub> (*55.8)	1-(85-シメチル	ペンソイルTミ   9 1.8	ノ)一安息香幣 	6 8 8	5. 6	4. 3	٠.
2 2	CH O						
) C <sub>3</sub> , H <sub>3</sub> , N <sub>4</sub> O <sub>3</sub> SNa 2 H <sub>2</sub> O (7207)	CH, O-CO-	888	7 2 9	5499	5.18 6.0	778 75	4. 4. 5 4. 5
Ci + 1 + NO (8813)	CA O 4 - ( R 4 5 - トリッ	 メトキシペンプ/		6 L 6 8 6 L 8	5 1 7 5 2	4.23 R 9	•
		9 4.6	安息香煙				
2 8	g: (=) go	478	.8.4.8	5 8 2 9	4.83	802	4.60
i) C <sub>a i</sub> H <sub>a a</sub> B <sub>a</sub> N <sub>a</sub> O <sub>a</sub> SNa 2 /4 0 (6987)	Cr()-co-			5 2 6 5 8 2 5	5.6 3.26	7 7 4.5 8	5. 7
3) ti <sub>8</sub> H <sub>10</sub> P <sub>8</sub> NO <sub>8</sub> (3092)	<b>1−(1−トリフル</b>	·オロメチルペン i	·ソイルアミノ)   一安原密酸	5 8 2	<b>3</b> 6	4. ?	•
*		580					•

- 1 0 3 <del>-</del>

,			H-CO-APS-ONa H-CO-(=)- NH-	-A	· ·		
照告例符号 A)組成(分子音) B)最與化合物	. ,	収業多	月ーラクタム	A	・ 哲 ・ 確。 / ・ ・ 好	寒削饼	s
2 4 A) C <sub>3 1</sub> H <sub>1</sub> T N <sub>6</sub> O <sub>8</sub> SN <sub>9</sub>	~ CO-	4 5 5	6 & 0	5 5 1 8 5 4 4	4.68	9.8.0 8.1	4.7 f
2 H <sub>1</sub> O (6747) B) C <sub>1</sub> H <sub>1</sub> NO <sub>2</sub> (2858)	4-84-(++VV	シオキシ) ~	ペンソイル・	6 8 1 5	.8.89 - 4.0	4.9 1 4.6	-
	アミノー安良香港	8 9			·		
2 5 A) C <sub>8 0</sub> H <sub>8 7</sub> N <sub>6</sub> O <sub>8</sub> SNa	( <u>)</u> -cn-	714	722	5712 568 6702	4.95 .56 5.63	2 4 9 9 4 1 5 6 5	5 0 9 4,3
2 H <sub>4</sub> O(8807) 3) C <sub>1 0</sub> H <sub>1 4</sub> N <sub>4</sub> O <sub>2</sub> (8584)	4ーペンソイルアミノ シーペンソトリアゾー。			670	4. 2	158	
2 6 A)C <sub>3</sub> • H <sub>1</sub> a N <sub>2</sub> O <sub>3</sub> SNa	^i -Co-	818	9 0 5	5 8 6 4 · 5 8 0	4. 5. 0 4. 8	1 4.6 0	4. 7. 8 4. 8
2 IL O(6856)  R)C <sub>1</sub> H <sub>1</sub> N <sub>2</sub> O <sub>2</sub> (2823)	4-(4-72142	71272   889	・ ノ)―安度香煙 	5 <b>3</b> 5 7 5 9 6	2 5 8 2 4	1 4 8 5 2 0 4	

(主义病患) 大大震力器 (人名美国 (金国人)) 人名斯特尔

A) 上配の化合物は例2 K配償の如くして

- 1) 1 1 0 5 9 ( Q 0 8 8 モル) の 4 ー ( 4 ー エトロペンソイル T ミノ) ー 2 ーニトロー安息 香酸、 8 8 ㎡ ( Q 0 8 4 モル) の N ーメテルモルホリン及び 8 2 6 ㎡ ( Q 0 8 4 ㎡ ) の タロル 機酸エテルエステル、
- 2) 14.09(Q04モル)のアンピシリン及び895世(Q064モル)のトリエチルアミン、

から製造した。

収率:889(8666)のナトリウムD-a-

-105-

**與觸號: C 5 1 5 H 8 5 N 1 8 0** 

**伊**列 28

A) 上記の化合物は例1 K 配載の知くして1509 ( 0 0 4 9 2 モル) の4 - ( 4 - ユ トロペン ゾイルアミノ) - ペンゾイルタロライド及び 1 5 2 9 ( 0 0 4 1 モル) のナトリウムアン ピシリンから観光した。

収率:2059(785乗)のナトリウムDーの
ー[4ー(4ーニトローペンソイルアミノーペン
ソイルアミノ)]ーペンジルペニシリン
Go. Mo. N. (4 SNo. 2版0(6787)

計算例:C5RR2 H447 N1887 8478

B) 4-(4-ニトロペンソイルアミノ)-2
-ニトロ安息香酸は倒まに配補の如くして
2009(011モル)の4-アミノー2ニトロ安息香酸及び2249(0121モル)
の4-ニトローペンソイルクロライドから製造された。生成物をTHF/H。0から再た
でんさせた。

収率:2397(8225)。

カーラクタム会費:880分。

計算候:C5Q77·H274 N1268

-106-

実験性:C 5 8.8 ガ 4.4 N 1 1.9 S 5.4 リーラクテム会会: 8 8 8 5 。

B) 4-(4-ニトロペンソイルアセノ)-安 息務機は何まから159(Q11モル)の PAB及び2689(Q142モル)のター ニトロペンゾイルタロライドから投添した。

収率におも1 テ(9625)

G. H. N. G. (2862)

計算値:Coare Hasa Na.78

**51** 2 9

4 0 0 ( 4 0 1 1 8 0 P) O+ 1 V + AD - a

-100

- 〔4-(4-=トロペンソイルーアミノーペンソイルアミノ)〕ーペンジルペニシリンを250 
■の無水メタノール中に辞解しそして水素の存在下で触媒として909の炭酸カルシウム上の80 
9のパラジウム黒を使用して0°~5でで60分間水器化した。水栗化中に触媒を可応溶液に8回にわけて20分間隔で加えた。触媒を静媒から分離してして液液を真準中で静かに湯艪乾固した。残液を少量のメタノール中に辞録しそして溶液を無水エーテルで処理した。生成した炎でんを検別しそして充分妨躁した。

収率まてリタ(9198)のナトリウムDーαー [4~(4~Tミノベンソイルアミノーベンソイ ルTミノ)] ーベンシルベニシリン G. Ha No Os SNa. 240 (6467)

-109-

から製造した。

収率:108F(611π)のナトリウムDーα ー(4ーカルパモイルアミノーペンソイルアミノ) ーペンジルペニシリン

C. . H. . N. O. SNo. 2H. O ( 5 6 2 6 )

月ーラクタム合衆に9 Q9分

計算値: C 5 Q 6 1 H 4 9 5 N 1 2 2 9 S 5 6 4 実調館: C 5 Q 7 H 5 1 N 1 Q 7 S 5 9

B) 4ーカルパモイルーアミノ安康存績は20 タ(0146モル)のPAB及び1259 (0154モル)のシアン化カリウムから残 液した。反応増液を透明療象になるまで30° で操作した。増液を密盤で一晩放成しそして 次に3NBCIで機能化した。沈でんを検別し そして水と混合している場いエクノールから 特開 昭49— 87692(31) 計算値:C5581 H500 N1085 S497

映測館:C547 H57 N104 S52 β-9クタム含量:628≸

例 80.

- A) 上配の化合物は例2に配破の如くして
  - 1) 69(Q0884モル)のカルパモイルT ミノ安康育酸、874配(Q0884モル)の Nーメチルモルホリン及び872配(Q0884モ ル)のクヨル機像エチルエステル、
  - 2) 1 8 6 F ( Q 0 5 3 8 モル) のアンビシリン及び 1 2 ml ( Q 0 8 5 8 モル) のトリエチルアミン

-110-

再结晶含化化。

权率:2189(88%)

C, H, M, C, (1802)

計算機:C5882 H448 N1554

実態権: C589 H4.6 N152

94 8 L

上記の化合物を例1 に記載の如くして12 f ( Q 0 8 2 4 モル)のナトリウムアンピシリン及 び 7 0 8 f ( Q 3 5 4 モル)の4ーニトロー8ー メテルペンソイルクロライドから浸透した。 収率:12 6 f ( 7 Q 1 f ) のナトリウム Dーロ ー(4ーエトロー8ーメナルーペンソイルでミノ) ーペンクレベニシリン

G. H. N. O. SNs. 1660 (5528) 耐算機: C5217 H458 N1014 S581 実別権: C520 H&4 N28 S59 β-ラクタム含量: 7225

上配の化合物が例29 に記載の如くして59
(00094モル)のナトリウムDーαー(4ーコトロー8ーメテルーペンソイルアミノ)ーペンジルペニシリンの接触水素化により製造した。
収率:419(870万)のナトリウムDーαー
(4ーアミノー8ーメデルーペンソイルアミノ)

ベニシリン

 $C_{8.8} H_{8.1} N_s O_r SNa$ ,  $1H_8 O$  ( 5.8 8.5 )

計算権:C5180 H481 N1840 S596

突測点:C. f. 2.0 H f. 2 N 9.4 S f. 5

カニラクタム合物・7RRが

M 84

上紀の化合物は例29に記載の如くして80月 (00154モル)のナトリウムDーαー(4ーニトローペンソイルアミノ)ーペンジルペニシリンの終帙水変化により製造した。

-118-

ーペングルーペコジリン:

C<sub>2</sub>。H<sub>2</sub> N<sub>4</sub> O<sub>4</sub> SN<sub>6</sub>、 2B<sub>4</sub> O (54 0 8) 計算項: C 5 8 8 2 H 5 4 0 N 1 Q 8 7 S 5 9 4 実調値: C 5 2 7 放 8 N 9 5 S 5 4

**6**91 8 A

上記の化合物は例1 に配載の如くして1 5 ま ( 0 0 4 0 8 モル) のナトリウムアンピシリン及 び 9 7 5 9 ( 0 0 5 2 6 モル) のターコトロペン ソイルタロライドから製造した。

収率:1 8 2 f ( 9 1 5 f ) のナトリウムDーα ー( 4 ーニトローベンソイルアミノ ) ーベンジル —114—

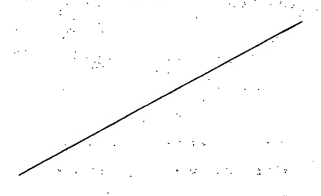
収率:608(1888)のナトリウムDーαー (4-TミノーベンゾイルTミノ)ーベンジルベ

C. H. M. O. SNo. 1H. O ( 5.0 & 5 )

计算值: C5488 H496 N1102 S681

実制館: C5 & 7 H & 0 N 9 5 S & 9

リーラクタム合産に687分



-115-

$$CH - CO - APS - ONa$$

$$NH - CO - NH - A$$

	<b>製造例街</b> 身		ا ماددا	أملت		分	ti .	•		•	
A )	組成(分子量)	· <b>A</b>	収率 🗲	カーラクタ	. #t	#	値!	與	刪	値	:
B )	原料物質				· - c		IJ	N		Ś	਼ —
<i>4</i> )	8 5 C <sub>22</sub> H <sub>20</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> SN <sub>4</sub> . 3 H <sub>2</sub> O ( 6 7 4.7 )	CB = CB - CO -	8 0.4	9 5.2	5 6.9 5:6.2		5.2 8 5.8	8.8 8.2		4.7 5.5	
B )	C10H12NO (267.8)	<b>カーシンナモイルーアミノを</b>	安息香度	•	7 1.9	0	4.90	5. 1	<b>3</b> 🔏 🛴		
			9 7.4	1	7 1.6	.1	4.7	4.7		. : : : : : : : : : : : : : : : : : :	<b>.</b>
A )	8 6 C <sub>26</sub> H <sub>26</sub> N <sub>7</sub> O <sub>8</sub> SNa . 1 H <sub>2</sub> O ( 5 9 1.6 )	$N_3 - CH_2 - CO -$	7 8.0	8 7.5	5 0.7 5 0.6		4.4 3 4.7	1 6.5 1 6.6		5.4 5.4	2
B )	$7_0B_8N_4O_3$ ( 2 2 0.2 )	4-アンドアセチルーアミン	安息音像 9 8.2		4· 9.0 4 8.8		8.6 7 8.5	2 5.4 2 5.0	) 	<u>.</u>	
A)	$\begin{array}{c} 3 \ 7 \\ C_{10} H_{10} N_{7} O_{0} S N_{4} \\ -1 \ H_{2} O \ (5 \ 8 \ 7.6 \ ) \end{array}$	Na CB - CO -	8 8.8	7 1.0	5 1.5 5 1.6	7	4. 6 6 5. 6	1 6.1 1 5.4		5.8 4.9	0
ß)	C10 H10 N4O2 (28 4.2)	4-(2-アジドプロピオ·	= ル) - アミ 8 6.0	ノ安息香喰	5 1.8 5 1.8		4, 8-1 4, 2				

**- 117 -**

$$CH - CO - APS - ONa$$

$$NH - CO - NH - A$$

•	製造例香号				. 1	3	分析	•	<b>%</b>			Ŷ.
A).	組成(分子量)	A	収率, %	□ βーラク ム合権		ât_	#	· 恒 /	14	劃.	4	Ĺ
3)	票 科化合物			, , ,		C	• 7	7	N		5	
	8 8								· ·	:		
')	$C_{16} \Pi_{16} N_7 O_6 SN_6$ . $2 \Pi_7 O_1 (628.6)$	$N_{2}-CH_{2}-CH_{2}-CO-$	8 1.0	9.6		5 0.0 5 0.8			1 5.7 1 4.6		5. <u>1</u> 5. 5	
; )	C 30 H 10 N 4 O 3 ( 2 8 4 2 )	4-アンドプロピオニルー	アミノ 安息香館	R.		5 1.2			2 3.9		. •.	
		: :.	89			5 1.8		2	2 2.5		<b>.</b> :	
	3 9	CH,	7 6.7	9 4.8		5 1.6	n k	26	1 5.0	. K	4. 9	
)	$C_{23}H_{20}N_{7}O_{6}SNa$ . 2 $H_{2}O$ ( 6 5 1.7 )	$N_{2}-CH_{1}-C-CO-$	7 6.7	97 %	•	5 0.7		ő	1 8:1		5.8	
		CH <sub>3</sub> 4-(8-アンド-2,2-	し ジェチループロ	: 9 P A = A	ا د ر	5 4.9	5 5	.8 8	2 1.8	a		
)	$G_{18}H_{14}N_4O_8$ (282.8)	ラー(ロー)ショー 2,2   - アミノ安息香敷	7.8.8			5 4.0		4	2 0.7			
<del></del>	an rather than a substitute that the state of the state o		1	<u> </u>	·							-
	4 0 C <sub>27</sub> H <sub>28</sub> N <sub>7</sub> O <sub>0</sub> SNa .	$CB - CH_1 - CO -$	6.8.1	8 1.6	3	.5 2.8	4 4	8 8	1.5.8	2	5. 1	
,	. 1 H <sub>2</sub> O ( 6 1 9.6 )	CH			.	5 2.2	5,	.:3	1 8,1		5.8	ı
	C11 H12 N4O3 (2 4 8.2)	4-(8-アジドー脳硬ア	ミドリー安息	F 12		5 3 2	4 4	<b>ม</b> ย	2 2.5	7		
,		1	7 0.2		.	5 8.6	5.	0	2 0,2			

$$NH - CO \longrightarrow NH - A$$

	₩ ≇												
			1		<b>a</b> t %		#t	#	<u>fá</u>			蒯	値
<i>B</i> − <i>CO</i> −	6 8	  # 			 3-9° 3-8°		0.8 5 0.0	 5	5. 1 :5.6	1	9. 7 8.4	<b>.</b> 9 <sub>.</sub>	5. 6 5. 5
4ーホルミル-Tミノ安息者		.1-	·. 1					j	4.2 5 4.8	5	8. <b>5</b> 8. <b>8</b>		•
$CH_2O + CH_2 + CO =$	 8 3	.8		8 H	••••			· ····		 3		-	5.86 5.4
・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・			:							) .	6.6	•	J. <b>y</b>
C H <sub>3</sub> -	7 s.	8		9 <b>4</b> .	0		-			. ;			5.75
≥H <sub>4</sub> = ∀H · - CO ····	<b>3 7</b> .	2				5 1	!. <b>4</b> 6		5.18	_	1.9 9		6.8 5.5 U
	CH <sub>8</sub> ローCH <sub>8</sub> ーCロー 4 ーメトキシアセトアミドー 	4 - ホルミル-ブミノ安息音ッ 5 3 CH3 U - CU - 8 3 4 - メトキシアセトブミド - 安息音 4 6 3 11 - 7 8	4 ーホルミルーTミノ安息者ツ 5 3.1 CH <sub>3</sub> UーCH <sub>3</sub> ーCU ー	4 - ホルミルーブミノ安息者や 5 3.1- CH <sub>3</sub> U - CH <sub>3</sub> - CU - 8 3.8 4 - メトキシアセトブミド - 安息 音膜 4 6.6 ご H <sub>3</sub> - 7 8.8	* - ホルミルーブミノ安息寄ゅ  5 3.1  CH <sub>3</sub> UーCU <sub>3</sub> - CU - 8 3.8 8 8  4 - メトキシアセトブミドー安息音順  4 6.6  7 8.8 9 4	* キーボルミルーブミノ安息音ッ 5 3.1.  CH3 UーCU = 8 3.8 8 8  * ーメトキシアセトブミドー安息音膜 4 6.6 7 8.8 9 4.0	************************************	* キーボルミルーアミノ安息音ッ 5 3.1 5 0.0 5 8.2 5 7.9 5 3.1 5 7.9 5 7.9 5 7.9 5 7.9 5 7.9 5 7.9 5 7.9 5 7.4 2 5 6.0 5 7.4 2 5 6.0 5 7.4 2 5 6.0 5 7.4 2 5 6.0 5 7.4 2 5 6.0 5 7.4 2 5 6.0 5 7.4 2 5 6.0 5 7.4 2 5 6.0 5 7.4 2 5	************************************	88.8 5 0.0 :5.6 4 - ホルミルーアミノ安息育学 5 3.1	88.8 50.0 :5.6 4 - ホルミルーアミノ安息音を 58.2 5 4.2 5 57.9 4.8  CH3 U - GU3 - CU - 83.8 88 52.1 7 5.2 2 52.9 5.4 4 - メトキシアセトアミド - 安息音順 46.6 57.4 2 5.3 0 5 6.9 5.2  TH3 - 78.8 94.0 51.6 1 5.5 9 1 5 1 4 5.7	88.8 50.0 5.6 8.4 58.4 50.0 5.6 8.4 58.2 5 4.2 5 8.5 57.9 4.3 8.8 6.6 6.6 57.9 5.4 9.0 6.6 9 5.2 6.2 6.2 6.2 6.2 6.4 5.7 9.4 5.7 9.4 6.6 6.2 6.2 6.2 6.2 6.2 6.2 6.2 6.2 6.2	88.8 50.0 5.6 8.4 58.2 5 4.2 5 8.5 57.9 4.8 8.8 CH <sub>3</sub> ローGU <sub>3</sub> ーCロー 83.8 88 52.1 7 5.2 2 9.3 6 5 2.9 5.4 9.0 57.4 2 5.8 0 6.6 9 5 6.9 5.2 6.2 CH <sub>3</sub> ー マバーCO - 87.8 94.0 5 1.6 1 5.5 9 1 0.0 3 5 1.4 5.7 9.4 CH <sub>3</sub> ーマバーCO - 87.2 87.3 5 1.4 6 5.1 8 1 1.9 9

11, "

$$CH - CO - APS - ONa$$

$$NH - CO - APS - ONA$$

			<u></u>					
	製造 奶 番 号组成(分子道)	<i>A</i>	i 4½ , ≰≤ 3⊾	ガーラクタ ム台版 %	分 計· <b>第</b>	符。 編 H	% · / 実 N	劇 値
	4.5 $G_{31}H_{24}h_{5}O_{6}$ SNu $2H_{2}O$ ( 6.0 9.6 )	- NH (, ()	9 0.8	9 0.7	5 5.8 1 5 5.9	5.0 0 5.9		4. 9 5. 6
<u> </u>	C <sub>14</sub> U <sub>12</sub> N <sub>2</sub> O <sub>1</sub> (256.4)	リーフェニルウレイドー安!	总有数 7.8.8	i ·	6 5.5 9 6 6.1	4.7 B	1 0.9 2	
1)	4 6 C <sub>20</sub> H <sub>27</sub> PN <sub>2</sub> O <sub>6</sub> SN <sub>4</sub> . 2 H <sub>2</sub> O ( 6 B 3, 7 )	r - NII - CO -	8 2.5	8 9.8	5 4.8 0 5 4.5	4.7.1 5.8	1 0.5 5	4.8 4.7
	C <sub>14</sub> H <sub>11</sub> FN <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (2 7 4.3 )	+-(4-フルオロフエニ <b>カ</b>	ンウレイド) - 8 8 	,	6 1.80 6 0.7	4.0 4 4.1	1 0. 2 1 1 0. 0	<b>2.</b> •
	47 C <sub>25</sub> H <sub>26</sub> N <sub>5</sub> O <sub>5</sub> S <sub>2</sub> N <sub>6</sub> · 2 H <sub>2</sub> O ( 5 9 9.7 )	$CH_3 - NH - CS$	7 0.8		5 0.0 7 5 0.6	5.0 <b>4</b> 5.1	1 1.6 8	1 0.7
	C. H 10 N 2 O 2 S ( 2 1 0.3 )	4ーメチルチオウレイド- 後	思雅酸		5 1.4 1 5 1.7	4.7 9 5.0	1 8.8 2 1 8.8	1 5.2 1 4.6

$$\begin{array}{c}
-CH - CO - APS - OAQ \\
NH - CO - NH - A
\end{array}$$

1)	製造 倒 番 号 組成(分子量)		収率 \$	8-708	A	析,	*	
	<b>原料化合物</b>			ム合領。名	計 第	<u>値 /</u> //	· 块 · d	財 値
	4 8							
)	$C_{24} H_{24} N_4 O_4 S_2 N_4$ . 2 $H_2 O$ ( 6 8 6.7 )		6 8.5	8 8,1	5 2.8 2	4.5 9	8.8 1	1 0.0
		, co –			5 2.8	4. 6	8.9	1 0.2
).	C <sub>18</sub> H <sub>0</sub> NO <sub>8</sub> S (2 4 7.8)	もっ ( チオフエンー 2 - カ. 香醸	ルホニルアミン	/ ) - 安息	5 8.2 8	8.67	5. <b>6 t</b>	1 2.9
			6 9.8		5 7.6	3.7	5. 5	1 2.8

: 製造例35、39、40、41、42、48、48、47及び48は配合無水物 佐(製造例2に配載の知さもの)を使用し、そして設造例36、87、38、 44及び45は酸クロライド法を使用した。

- 121 -

<i>,</i> ,	製 遺 例 番 号 根収(分子費)		ı	ı	. <b>4</b>	ØŤ.	Si.	
• ,	MLUX(分子事)	Λ	収益	8-994				
,	順料化合物		*	ム合併 %		值 /	' 's ' #	间值
	The state of the s				C	H	N	3
	4 9	1					• • •	
•	C 27 H . 7 N 4 O 5 Na . 2 H 2 ()		5 0. 5	6 9.1	5 4.5 4	5.25	0.4.3	5,4
	(5946)				5 2.9	6.8	8. 0	6.3
)	$C_{11}H_{11}NO_{8}$ ( $2.0.5.2$ )	2 -シクロプロバン	i .					
		存號	カルホモル	アミノ安息	6 4.3 9	5.4 U	6.82	
			5 4.7		6 8.7	5.2	1.4	
	5 0						-	·· ·-
)	C18 H20 N40 SNn . 2 H20	\ \>-co-	417	ਰ 5.3	5 5.2 6	5.4 fj	9. 2	5.2
	(608.6)				5 4. 7	5. d.	3.7	5.7
: )	C11 U11 NO (219.2.)	9 - 42 - 7 A	! !					~
-	11 11 2 1 2 1 3 1 3 1 7	るーシクロプタンカ! 香油	レルニルア	ミノ安息	6 5.7 5	5.98	9.8	
			. O 9.7		6.5.8	ძ. 0	6, 8	

スル内テリスプラリの化合物は混合無水物法で使つて製造した

第 6 表	•
CH - CO - APS - ONa	
$NH - CO \longrightarrow NH - A$	( 合成方法:製造例2 に配歓の如きもの )

	製造 例 香 号 組成(分子量)			ガーラクタ ム合併 あ	計	新 算 値 /	美	i da	<b></b>
B)	原料化合物				, <b>C</b> ·	H		5 .	
A )	5 1 C <sub>27</sub> H <sub>27</sub> N <sub>4</sub> O <sub>6</sub> SNa . 2 H <sub>2</sub> O ( 5 9 4.6 )	$R_1 : H$	8 6.7	8 1.9	5 4.5 4 5 4.6	5.2 <b>5</b> 6.2	9.4 2 9.6	5. 4 Ù 6. 4	
н)	C <sub>11</sub> H <sub>11</sub> NO <sub>2</sub> ( 2 0 5.2 1 6 )	月ーシクロブロバン) 書献	カルホニ) 8 9.8		6 4 8 9 6 8 8	5. <b>4</b> 0 5. <b>6</b>	6.8 2 6.9	•	
A)	5 2 C = + H = + C I N 4 U + S N a . 2 H = O ( 6 4 8.1 )	$C_{ij} = C_{ij} = C_{ij}$	7 8.6	8 8.7	5 2.2 9 5 8.1	5.0 <b>2</b> 5.5			5. 5 1 5. 2
В)	$C_{12}B_{12}CIMO_8$ (2.5.8.7)	8 - シクロブタンカリ クロルー安息省陵	レホニル 70	アミノー 6 ー 	5 6.8 2 5 6.8	4.7 7 4.8	5.5 2 5.8	•	8. 9. 7 4. 0
1)	5 8 C <sub>27</sub> H <sub>26</sub> C lN <sub>4</sub> O <sub>6</sub> SN a 1 H <sub>2</sub> O (6 1 1.0)		8 2.5	8 8.8	5 8.0 8 5 2.8			5.2 5 5.4	5.8 0 5.1
R)	C <sub>11</sub> H <sub>10</sub> C 2 NO <sub>3</sub> ( 2 8 9.7 )	8 - シクロプロパン ; - クロル安息 沓懐	カルホニリ 7 5.7	レアミノーB	5 5.1 8a. 5 5.0	4.8 1	5.8 5 5.8		4.7 9 4.4

- 123 -

 $\begin{array}{c} \mathbf{R} & \mathbf{1} & \mathbf{R} \\ -\mathbf{C}\mathbf{H} - \mathbf{C}\mathbf{O} - \mathbf{A}\mathbf{P}\mathbf{S} - \mathbf{O}\mathbf{N}\mathbf{a} \\ \mathbf{N}\mathbf{H} - \mathbf{C}\mathbf{O} - \mathbf{C}\mathbf{H} = \mathbf{C}\mathbf{U} - \mathbf{V} \end{array}$ 

製 海 例 番 号 1) 組成(分子量)	Y	収率	P-508	<i>5</i> .	算	値/	。 "寒" ■	
〕) 厦科化合物		8	ム合策 %	C		g .	N	s
C <sub>27</sub> H <sub>24</sub> N <sub>4</sub> O <sub>7</sub> SN <sub>2</sub> 2 H <sub>2</sub> O (5 8 2.8 )	NU, -	8 2.4	8 2.5	5 1.5 4 5 2.9		6 7 8	9.8 <b>8</b> 9.1	5. 5 5. 6
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	# - CO - NH -	7 6.5	9 1.8	5 8.7 9 5 8.8		0.8 4	9. 6 5 9. 4	5. 5 5. 5
(191.2)	4-ホルミルーTミ.	ノ 非皮膜 8 4.9		6 2.8 2 6 2.9		7 4	7.8 8 7.4	
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	CU - NII-	8 0.5	7 7.9	5 6.1 2 5 6.0	<b>5.</b> 5.	8 6 5	9. 0 1 8. 9	5. 1 5. 8
) = 13 11 12 NOs ( 2 8 1.3 )	4-シクロプロパン; 柱皮碑	・ カルホニハ - H 8.4	レアミノ	6 7. 5 4 6 6. 9	5. 5.	6 6 8	6. 0 5 6. 0	
$\begin{array}{c} 5.7 \\ O_{10} H_{31} N_1 O_0 SN_4 \\ + 2 H_2 O_1 (-6.8.4.7.) \end{array}$	-(30 - NII -	7 8.2	8 8.7	6 6.7 8 5 7.5	5. 5.	5 6 5	8. 8 8 9. 8	5.0 ( 5.8
) = C14H11NO3 ( 2 4 5.8 )	4-シクロプタンカル	; レボニルフ . 8 1 U	ミノ桂皮像	6 8.5 6 6 7.9	6. 6.	1 6 8	5. 7 1 5. 6	

- 注:製品の5 + つけ合物は使クロライド法院より製造してして製造物5 5 、 5 6 及び 5°7のものは強合無水療法により製造した。

$$-CH - CO - APS - ONa$$

$$| NH - CO - CH_1 - S - \sqrt{\phantom{APS}} - NH - A$$

	•			<u> </u>				
A).	製 改 伊 番 号 組成(分子號)	ė.	収率	8-508	分.	析.	<b>%</b> .	٥
<b>ದ</b> )	原料化合物			ム合雄 %.	et 34 C	値		S (da
1)	5 8 C <sub>3.4</sub> H <sub>3.5</sub> N <sub>4</sub> O <sub>5</sub> S <sub>2</sub> Na . 2 H <sub>3</sub> O ( 7 6 6.8 )	CH <sub>3</sub> ()	9.7	9 6.8	5 3.2 5 5 4.0	5. 1 8 5. 5	7. 8 L 8. 9	8. 8. 7 8. 4
<b>お)</b>	C <sub>18</sub> H <sub>19</sub> NO <sub>6</sub> S(877.4)	CH3 () (4-(3.4.5-トリ.) シフェニルチオ.) )	! メトキシベ - 酢 数 j 8 2.5	ンソイルア	5 7. 2 9 5 6.1	5. U 8 5.0	3.7°2 3.3	8. <b>5</b> (
i 4)	$\begin{array}{c} 5 & 9 \\ C_{-5}  H_{21}  N_4  U_0  S_2  N^2 \\ 1  H_2  O  (582.6) \end{array}$	y - co -	7 5.5	1.00	5 1.5 4 5 1.9	4.67 5.1		1 1.0 ( 1 0.5
.; )	C <sub>0</sub> H <sub>0</sub> NO <sub>0</sub> S ( 2 1 1.2 )	( pーホルミルアミノ 非報	5 0 5	チォ) -	5 1.1 8	4.30 4.4	6. 7	1. 5. 1. i 1. <b>4.</b> 9
ā).	$\begin{array}{c} 6.0 \\ C_{28} H_{29} N_4 O_6 S_2 N_4 \\ 1.1 H_2 O & (.6.2.2.7.) \end{array}$	-Cu	8 7.5	8 1.5	5 4.0 1 5 4.0	5.0 2 5.7		1 0.2
6 )	$C_{12}H_{12}NO_2S$ ( $2.5 \ 1.3$ )	(ローシクロプロパン ニルチォ)- 菲俊 ·	: カルボニス 7 6 9		5 7.8 5 5 6.5	5.2 1 5.0		1 2.7 1 2.8

- 125 -

$$\begin{array}{c} -CD - CO - CH_{\mathbf{t}} - S - ONa \\ ND - CO - CH_{\mathbf{t}} - S - ONB - A \end{array}$$

	NII CE	) (:// <sub>2</sub>	- S - 🤇 🍃	ivil A	•		
裂 危 的 術 好 イ) 組成(分子数) β) 原 料 化 合 物	a .		カーラクタム含量 る	分 計 項 で	析 , 值 /	%. <u>V</u> 410	値
61 A) $C_{10} H_{11} N_{+} U_{0} S_{1} N_{4}$ . 1 $H_{1} U$ (68 6.7)	-co-	78.8	9.8.5	5 4.7 1 5 4.7	5.2 2 5.6	8. 8 U 8. 7	1 0.0 8 1 0.1
B) C <sub>18</sub> H <sub>15</sub> NO <sub>8</sub> S (265.3)	44:30	5 8.6		5 8,8 5 5 8.9	5.7 0 5.7	5.2 8 4.6	1 2.0 8 1 1.0 9
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	- CH, - CO -	5 2.8	9 I.1	5 6.1 8 5 6.6	5.8 2 5.6	8: <b>4:</b> 5 8: 0	9, 6 9 9, 6
B) C <sub>14</sub> H <sub>17</sub> NO <sub>1</sub> S(291.4)	し p ー ( 2 ー ンクロベン ー アミノ フエニルチオ )	: イテンー L リーボが2 - 15 9.5	- アセチル)	6 1.8 3 6 1.0	5. 8 8 5. 4	+ 8 1 4.5	1 f.0 0 1 J 0

E: 上記5 )の全ての製品的「化台書水物以を使用

· /c.,

$$\begin{array}{c|c}
 & CH - CO - AFS - ONa \\
 & NH - CO - CH_2 - NH - CO -
\end{array}$$

	假資物亦号		1		<b>9</b>	析.	96	•	
A)	租破(分子量)	Y	収益	B-ラクェ	計算	値	/ 嵔	翻	衝
<i>B</i> )	原科化合物。	•	*	ム含蔵 🤝	" <del>c</del>	H	N	"	S
A.)	6 8 Czo Hzo No Oz SNa	H - CO - NH -	8 6. 9	9 1.5	5 1.0 6	4.9 4	1 1.4	5	5.2
	. 2 //2 (611.6)				5 2.0	4. 7	1 1.0		6. 2
(s )	$C_{10}H_1, N_2O_4$ ( 2 2 2.2 )	N-(p-ホルミルブ	! ミノペン:	: (イル) - グ	5 4.0 5	4.5 4	1 2.5	5	
		リシン	4 5.8	i	5 3.7	4.8	1 2.4		
	н <b>4</b>								•
A )	$C_{20} H_{20} N_5 O_7 SN_4$ . 1 $H_2 U$ (6 3 3.7)	CO -NB-	7 4.0	7 8.1	5 4.9 7 5 5.5	5.0 8 6.6	1 1.0 9.7	5	5.0 4.5
B )	$C_{13}H_{14}N_{2}O_{4}$ (2.6.2.8)	N-(p-シクロプロ.	パンカルホ	     ニルアミノ	5 9.5 8	5.88	1 0.6	8	
	· ·	ーペンゾイル)ーグリ	8 7.4		5 9.2	5.4	1 0.5		
	6 5								
A )	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	-CO-NH-	58.6	70.2	5 4.2 8 5 4.8	5.4 5 5.9	1 0.5 1 0.1	2	4.8 3 4.7
3 )	14 H <sub>10</sub> N <sub>2</sub> O <sub>4</sub> ( 2 7 8.3 )	N - (p - シクロプタ	 ンカルボミ	ニルアミノー	6 0.8 6	5.83	1 0.1	4	
	1- ju: 4 4 ( 2 4 0 7 0 7	ペンゾイル)-グリシ	68.4		6 1.1	5.8	1 0.3	-	

- 127 -

$$\begin{array}{c}
-CH - CO - APS - ONa \\
NH - CO - CH, -NH - CO - Y
\end{array}$$

A )	製造例番号 組成(分子量) 原料化合物	Y	1	ガーラクタ ム含量 5	分 計 算	析。		
**** *** **	$\begin{array}{c} 6 \ 6 \\ C_{i_1} \ H_{3i} \ N_i \ O_7 \ SN_a \\ \vdots \ 2 \ H_2 \ O \ \ (6 \ 7 \ 9.7 \ ) \end{array}$	- CO - NA -	9 6.1	8 9.2	5 4.7 8 5 4.2	5.6 8 5.6	1 0.8 0	4.78 5.0
<i>B</i> )	$C_{15}H_{15}N_{3}O_{4}$ (29 0.8)	N - ( p - シクロペンタ - ペンゾイル) - クリコ	     ンカル:    8 5.1	 	6 2.0 6	6. 2 5 5. 9	9.6 <b>5</b>	
A)	67 C <sub>37</sub> H <sub>34</sub> N <sub>7</sub> O <sub>7</sub> SN <sub>2</sub> 1 H <sub>2</sub> O (678.7)	CO-NH-	7.8.5	9 8.5	5 7.0 5 5 6.6	5.8 8 6.5	1 0.4 0	4.7 7 4.8
n)	C <sub>18</sub> H <sub>18</sub> N <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (3 0 2.8)	N − ( p − ( 1 − シクロ ボニル) − Τミノベン;			6 8.5 8 6 2.8	6.0 0 5.7	9.27 3.8	
1)	6 8 C., H <sub>14</sub> N, O, SN & . 1 H <sub>1</sub> O (5 9 1.6)	N <sub>2</sub>	8 9.8	8 8.1	5 0.7 6 5 1.6	4.8 0 5.1	1 6.0 8 1 5.6	5.2 7 5.2
B)	C. H. N. O. ( 2 2 0.2 )	N - ( p - アジドベン)	     イル) -   3 1.8	・ - クリシン	4 9.0 9 4 9.1	8.6 7 8.7	2 5.4 5 2 5.4	

	製造例谱号 .	I	:1	i	<sub>i</sub> 分	析.	<b>%</b>	
1)	組成(分子量)	Y	収率	月ーラクタ ム含能 ち	att. 算	恆 /	使 朝	儘
в)	原料化合物		76	A B B C	<u>"";</u>	H.	·· N	S
						<b></b> ,		•
1)	$C_{25}H_{25}N_5O_9SNa$	N O <sub>2</sub> =-	7 4.8	7 7	5 0.4 2	4.4 0	1 1.7 6	5.39
!	. 1 # 0 (595.6)			[	5 0.0	4. 9	1 1.5	5.5
<i>B</i> )	C. H. N. O. (2242)	N-(p-=+=-	! ベンゾイル)−	グリシン	4 8.2 2	8.6	1 2.5 0	
: :			5 6.2		4 8.2	3. 5	1 1.7	
			-			-		- · · · · <del></del>
G 2 1	7 0 <sub>3</sub> H <sub>76</sub> N <sub>3</sub> O <sub>6</sub> SNa . 2 H <sub>2</sub> O (5 8 3.6)	NH2-	9 3.0	5 8.7	5 1.4 6	5.18	1 2 0 0	5.5 0
<i>i</i> ! !	( 0 0 0.0 )			·	5 1.5	5.4	1 0.9	5.5

註: 製造例 63~89は混合無水物法を使用した。製造例70は製造例 69の化合物の 接触水素化法(製造例 29 に記載の如きもの)を使用した。

-129 -

第 1 0 委
$$-CH - CO - APS - ONa$$

$$NH - CO$$

1	製造例前号							
					. 5.	析.	46	i
A) #	祖成(分子量)	∴ <b>.</b> A	収奪	βーラクタ	åt	瘅 値	/ ·du ni	il. teNi
B)	原科化合物		46	ム合量 多	Ċ	:麻 (道		".: ild. S
	$\begin{array}{c} 7 \ 1 \\ C_{25} H_{24} N_7 O_7 S N_6 \\ 1 H_2 O  (579.6) \end{array}$	H - CO -	7 5.4	9 0.3	5 1.8 1 5 1.6	4.53	1 2.0 8 1 1.5	5.5 <b>4</b> 5.5
8) 0	C, H, N, O (208.2)	3.5 ービスーホルミルフ	アミノ 9 :	安息香敬	5 1.9 2 5 1.1	3.8 8 3.9	1 8.4 6 1 3.0	
	7 2 C <sub>31</sub> H <sub>82</sub> N <sub>8</sub> O <sub>7</sub> SN n 2 H <sub>2</sub> O (6 7 7.7)	co-	ტ ტ.7	8 7.5	5 4/9 4 5 4/8	5.85	1 0.3 8 8.8	4.7 4 5.4
B) 6	7:19 Ht 6 N 2 O 4 ( 2 8 8.8 )	3.5 - ピス - (シクロコミノ)安息 香酸	プロバンカ ファハンカ	フルボニルア	6 2. 4 9 6 1.5		9. <b>7</b> 2 8. 0	
	78 C22 H20 (705.8)	~-co-	7 l.5	9 4.7	5 6.1 6 5 5.4		9 9 8 8 6	4, 5, 5 2, 3
B) 6	2 <sub>17</sub> H <sub>10</sub> N <sub>2</sub> U <sub>4</sub> ( 8   1   6.4°)	8.5 - ビスー(シクロフ ノ) - 安泉哲寺	7 # / カネ 9 7.0	ノボニルブミ!	8 4, 5 4 6 8.0	в. <b>17</b> 6.4	я, ж. в 7. 7	

全てのも傷の化会期(1)~13)は保会事を測述けてれ難点しゃ

$$CB - CO - APS - ONA$$

$$NH - A$$

$$NH - A$$

•	•		٠ع	•	,	
•	设设例许号		i	· ·! <del>2)</del>	Hr . 45	
A)	祖成(分子家)	1	収 4 月 ラクタ	y i ear	他 / 実 砂	i.e.
B)	原料化合物		6 人含钼、安	1	他/奥 柳	5
i						
:	7 4		!	ļ		
· // )	C *5 H+4 N5 O7 SNA	11-1201-	454 100	5 0.2 5	4.72 11.72	5.87
į.	. 2 # 0 ( 5 9 7.6.)		· !	495	4.0 9.6	6.3
				•		
11 )	$P_{2}H_{3}N_{2}O_{3}$ (2 0 8.2)	: 84 - ピスーよルミル <sup>*</sup>	アミノー安息省機	5 192	8.8 8 1 8.4 6	
			7 9 8	.5 0 7	8.8 1 2.8	:
	7 5			. :		
•	Ca1 Haz Na Or SNo	-co-	718 100	5 4. 9 4	5, 8, 5 9, 3, 3	4.7 4
	2 11.0 (677.7)			5 4.1	5.4 9.5	5.2
; <b>()</b>	+ 15 H 10 N 7 1/4 ( 2 8 8 8 )		プロバンカルトニル	6 2.4 9	5, 5 9 9, 7 2	
÷ .		でミノ)-安息省領	4 1 4	6 1.1	5.7 1 0.1	
		**				

2 侧の化台物(7 4 及び7 5 ) は混合無水物伝収より要進した。

~ 1.5 i /

妙 7 6.

$$\begin{array}{c|c}
 & H - CO - APS = ONa \\
\hline
 & NO - CO - CH_1 - OO
\end{array}$$

## 4. 上配の化合物は例2に耐酸の如くして

5.789(0.0248 モル)の(4-シクロフォンカルボニルアミノフエニル) - 酢酸、2.8 畑(0.025 モル)のN-メチルモルホリン及す2.4 畑(0.025 モル)のクロル編像エチルエステル、

2. 1 0.4 f ( 0.0 2 9 8 モル ) のアンビシリン及び 6.6 8 m ( 0.0 4 7 7 モル ) のトリエナルアミン、

から製造した。

計算値: C55.95 H5.66 N9.00

S 5.1 5

そ柳龍: C 5 6.5 # 5.8 N 9.7

S 5.5

βーラクタム含量:87.8%

バ. ( 4 - シクロプタンカルボニルアミノフエニル) - 酢酸は例 8 に配載の如くして 7.0 g
( 0.0 4 6 4 モル)の ローアミノフエニル) - 酢酸及び 6.6 g ( 0.0 5 5 7 モル)のシクロプタンカルボン酸クロライドから製造した。

以本: 1 0.0 g (8 8.3 %)

- 132 -

 $C_{13}H_{13}NO_{2}$  (28888)

計算值: C66.98 H.6.48 N6.00

安卸值: 4 6 6.5 B 6.8 N 5.7

例 77.

$$\begin{array}{c|c}
-C\alpha - CO - APS - ONa \\
BO \\
NB - CO - NB - CO - 
\end{array}$$

A. 上記の化合物は例28のものと同様にレてN-ヒドロキシーペンゾトリアゾール法(ボ.ケーニッヒ及びパ・ガイゲル Chem Her. 108.788~798(1970))により下記の成分から製造した:

4.79(0.0188モル)の4-シクロベンタンカルホニルアミノー2-ヒドロキシ安息育が、2.699(0.0198モル)の1-

- 13:4 -

**β-ラクタム含量:7 8.8 %** 

大陽菌1.4に対する 2~4*Uノマ* 俗性

母常変形 南1017 8~16U/m に対する 后性

**緑機薄ウォルター** 8~1 6 U / ml ( Walter ) 化対する 活性

英膜桿菌 6 8 に対す 8 2 ~ 6 4 0 / ml. る活性

黄色ブドウ球菌 82~64*01/間* 1756だ対する活性

ボ・4-シクロペンタンカルボニルアミノー8-ヒドロキシー安康香酸は例8 に記載の如くして8 多(0.0879モル)の4-アミノー2-ヒドロ キシー安原香酸(ナトリウム塩、2モルのHzUを 含む)及び5.289(0.0898モル)のシクロ ペンタンカルボン酸クロライドから製肉した。 ヒドロキシーペンゾトリアゾール及び 4.1 7 9 ( 0.0 2 0 2 モル ) のジシクロヘキシルカ ルボジイミド ( DCC )

2. 7.869(0.0325モル)のアンピンリン及び5.58㎡(0.0394モル)のトリエチルアミン。

収率: 8.49(9404)のナトリウムD-α
- (4-シクロペンタンカルボニルTミノー2-ヒドロキンペンゾイルTミノ) - ペンジルペニシ リン

 $G_{10} H_{21} N_4 O_7 SNa + 2 B_2 O$  ( 6 8 8.7 )

計算館: C5454 H5.52 N8.77

S 5.08:

実剛値: C 5 4.8 // 5.8 // 9.6

S 4.8

- 135 -

収率: 7.29(76.8分)

 $C_{13}H_{15}NO_4$  ( 2 4 9.3 )

計算值: C62.68 H6.08 N5.62

度御値: C62.7 が6.3 N5.5

<del>(71)</del> 7 8.

$$-CH + CO - APS - ONa$$

$$-NH - CO - CH = CO - CH_{3}$$

$$-OCH_{3}$$

4. とのペニシリンは例との如くして.

5.69(0.0157 モル)の4-(8.45-)の4-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の9-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の8-(8.45-)の9-(8.

- 136 -

2. 6.589(0.0188+ル)カアンピシリン及び4.26型(0.0304+ル)のトリエチルアミン、

から製造した。

収率: 9.8 f ( 8 8.4 4 ) のナトリウムルーα - [ 4 - ( 8.4,5 - トリメトキシシンナモイルア ミノーベンソイルアミノ ) ] - ベンジルベニシリ

Cas Has Na On SNa + 2 Ha O ( 7 4 6.8 )

計算値: C 5 6.2 9 1/ 5.2 7 V 7.5 1

V 6 8

8 4.30

退測值: C 5 4.9 H 5.7

S 4.7

オーラクタム含量: 9 0.2 %

- 138 -

五湖道: CH2.5 #54 ·V 8.8

例 79.

- 1. 上記の化合物:計例2の如くして
  - 6.19(0.0171モル)の4-(3.4.5
     トリメトキンベングイルブミノ)-株皮酸、
     1.98๗(0.0177モル)のN-メチルモルよリン及び1.7๗(0.0177モル)のクロル鍼物エチルエステル
  - 7.149(0.0204モル)のアンピシリン及び4.62が(0.083モル)のトリエチ

特別 昭49-87692(42)

大鳴賞14 K 対す ら陌性

2~40/10

専席変形選1017 に対する店性

128~2584/1

稼機関ウオルメー に対する活性

3 2 ~ 8 4 0 / 700

灰笶早留68に対

する估性

3 2 ~ 8 4 U/m

ii. 4-(3.4.5-トリメトキシシンナモイルアミノ)-安息香酸は例8 に記載の如くして 8.8 g(0.0265・ル)の 8.4.5-トリメトキシシンナモイルクロライドから製造した。

収率: 5.6 g (6 5.1 %)、THF/ n - ベンタンから再結晶化

C10/1, NO. ( 3 5 7.4 )

新興選: 668.85 #5.85 N 8.91

- 132 -

ルサミン、

から製造した。

収率: 1 0.8 g (85 %)のナトリウム D-a
- (4-(3.4.5-トリメトキシベンゾイルアミ
ノーシンナモイルアミノ) ] - ベンジルベニシリ

Cas Has N. O. SNa + 2 H. O ( 7 4 6.8 )

計算値: 056.29 H5.27 N7.51

5 4.30

海側値: C 5 6.0 H 6.0 N 7.0

S 4.5

βーラクタム含量:89.7%

大陽南14に対す

る話性

. 1 ~ 2 U / mp

株常変形置1017 に対する活性

128~25611/

-- 110

級順選F41に対 する活性

. 8~1.8U/ml

表膜桿菌68に対

する活性

8 2 ~ 6 4 U / mg

資色プドウ 球 顔 188に対する

< 1 U / ml

B. 4-(8.4.5-トリメトキシペンソイルアミ ノ)- 桂皮酸は例 8 の如くして 5 9 ( 0.0 2 7 1 モル)のアーアミノ桂皮酸塩酸塩及び 8.4.5 - ト リメトキシペンゾイルクロライドから製造した。

収率: 6.8 % (70.2 %)

C18 II 10 NO. ( 3 5 7.4 )

計算值: C 8 8.8 5 # 5.8 5 N 3.9 1

H 5.4 水湖偏: C 6 3.6 N 8. 2

8 0. 1711

- :42 -

「4-(アーメチルスルホニルペンゾイルアミノ ニベンソイルアミノ ) 〕 - ペンジルペニシリン

C31 H. N. O4 S2 Na + 2 H2 ( 7 0 8.7 )

計算值: (52.53 H 4. 7 0 N 7. 9 2

9.0 6

実御値: C52.1 H 5. 1

S 8. 9

B-ラクタム含量:72.9 %

大腸筋1.4 化对す

る活性

4 ~ 8 U / me

NAR

森常変形 崩1017

化対する活作

128~2560/\*

級職所产41亿対

する活性

82~640/\*\*

養原學園 68 亿对

する活性

8 2 ~ 6 4 U / m

$$CH - CO - APS - ONG$$

$$NH$$

$$CO - NH - CO - SO_1 CH$$

4. 上記の化合物は倒とに配載の如くして

1. 8.6 f (0.0118 En) 04 - (p - x チルスルホニルーペンソイルアミノ ) ~ 安良 香酸、1.4双(0.0125モル)のパーメチ ルモルホリン及び 1.2 吨 ( 0.0 1 2 5 ぞれ ) のクロル蛙酸エチルエステル、

3. 4.75 ₽ (0.013 6 モル) のアンピシリ ン及び 8.0 5 ៧ ( 0.0 2 1 8 モル) のトリエ チルアミン、

から製造した。

収率: 5.6 g(7 0 g)のナトリウムルーαー

- 143 -

黄色プドウ球菌 138 化対する 活性

< 1 U / ml

彻 8 1.

$$\begin{array}{c|c} IO & & & \\ & \downarrow & \\ & \downarrow & \\ & NB & \\ & \downarrow & \\ & CO & & \\ & & &$$

4. 上記の化合物は例1に記載の如くして7.0% (0.0168モル)のヒドロキシアンビシリン  $(D \cdot 6 - (\alpha - T \cdot 2) - p - eF + p \cdot 2)$ ルアセチルアミノ) - ペニシリン ] 及び 5.5 g (0.0219モル)の4-シクロペンメンカル:: ニルアミノーペンゾイルクロライド(実施例7C 参照)から製造した。

収率: 5.99(51.8%)のナトリウムリーの

ー(4ーシクロペンタンカルボニルTミノーペン ソイルアミノ ] - ( p-ヒドロキシペンジル ) -ベニシリン

C to Ha N O T SNa . 3 H O ( 6 5 6.7 )

計算值: C 5 8.0 4 B 5.8 8 N 8.5 8

4.89

実測値: C 5 2.8 H 5.8 N 8.4

> S 6.6

月-ラクタム合量: 7 9.8 %

大陽菌14に対す。

る活性

4~8U/m

尋常変形第1017

に対する活性

> 2 5 6 U / me

緑陽選F41に対

する活性

8 2 ~ 6 4 U / ml

**浅膜焊菌 6 8 亿对** 

する活性

128~2560/70

- 146 -

アリールスルフエユル茶であり、

Ps は水素、低級アルキル、ハロー (低級アルギル)、炭素数が11まで のシクロアルキルもしくはシクロアル ケニル茶、炭素数が8までのピシクロ アルキルもしくは ピシクロアルケニル 基、少なくとも1個の機模基を有する アリール券、又はアジドアリール、ア ・ジドアルキル、アミノ、シンナモイル、 p - アミノフエニルもしくは複素環式 基であり、

.Ra は此級アルキルアミノ、アリール アミノ又は(環境アリール)=アミノ **たである**」、

# は - か組合又は & - CH<sub>2</sub>-、, - S-CH<sub>3</sub>-、

資色プドグ 球菌. 188に対する 活性

< 1 U / ml

本発明の実施無様並びに関連事項を以下に配す。

1. 一般式

$$A-NH$$

$$R - CO-NH - CH - CO-NH$$

$$COOH$$

式中、Riは水果、ハログン、低級アル キル、ヒドロキシ、ーNH-A 又はニト ロ夢であり、

Aは業 Ra 又は Ra-C- 又は Ra-C-であり、

〔ここでR: は水米、低級アルギル又は

- CH = CII - 又は - CO - NH - CH<sub>2</sub> - であ

ガはフエニル 基又はヒトロキシー、アジ ドー、低級アルキルー、低級アルコキシ - 、低級アルキルチオーもしくは塩素 -遺換フエニル、又はチニール差であり、 そして

C\* は不斉炭素原子である。 のペニシリン及びそれらの塩類である化合物。

一般式

$$R_1$$

$$CO - NH - CR - CO - APS - OH$$

のアミノベニシラン嚢型帯であり、そし て

Ri は水米、ニトロ又はハロゲン基であり、

R: は水浆、低級アルキル又はアリール スルフェニル基である、

の上記 L に従うペニシリン及びそれらの医薬的に 許容可能な塩類。

3 一般式

$$K_3 - C - NH - CO - NH - CO - APS - OH$$

$$= 1.50 -$$

R。 は 低級 アルキル アミノ、 アリール アミノ 又は ( 道換 アリール ) - アミノ 基 である、

の上記しに従うベニシリン及びそれらの医薬的に 弁容可能な塩物。

5. 一般式

$$R_1 = C - NH - CO - NH - CU - CO - APS - OH$$

式中、- APS - は上記2の定義のとお りであり、

Ka は水果、低級アルキル父はシクロブ。

特別 昭49-87692(45) 代中、一APS- は上出との定義のとお

りであり、そして

R。 は上配1の定義のとおりである、
の上紀1に使うペニシリン及びそれらの医薬的に
件容可能な塩塩。

4. 一般式

$$R_{4} = C - NH - CU - CU - APS - OH$$

$$R_{1}$$

ず中、−APS- は上記2の定義のとか りであり、そして

パ」は 水果、ニトロ又け ハロゲン 帯であ り、 そして

- 151 --

ルキル基、又は炭素数が 1 1 までのシク ロアルケニル基である、

の上記1 に従うペニシリン及びそれらの医薬的に 許容可能な塩類。

6. 一般式

$$R_{3} - C - NH \qquad CO - NH - CH - CO - 4P - CH$$

$$*$$

キ中、- APS - は上記2の定義のとおりてのり、そして

No は水果又は低減アルキル基、又は炭 米数が11までのシクロアルキルもしく はシクロアルケニル基である。

- 152 -

の上記1 に従うペニシリン及びそれらの医薬的に 弁容可能な塩類、

#### 7. 一般式

$$R_3 - C - NH - CH_3 - CO - NH - CH - CO - APS - OH$$

式中、ーAPS - は上配2の定義のとお

りであり、そして

A。 は上記1の定義のとおりである、

の上記 1 に従うペニシリン及びそれらの医薬的に 許容可能な塩類。

#### 8. 一般式

#### 10. 一般状

$$R_{1} = C - NiI = 0$$

$$R_{2} = C - NiI = 0$$

$$R_{3} = C - NiI = 0$$

$$R_{4} = C - NiI = 0$$

$$R_{5} = CR - CO - APS - OB$$

ボ中、一 APS - は上記 2 の定義のとお りであり、そして

R、は上記1の定義のとおりである。

の上配しに従うペニシリン及びそれらの医薬的に 許容可能な塩類。

#### 11. 一般式

沈中、一APS - は上記まの定義のとお

式中、- APS - は上記2の定義のとか りであり、そしで

R. は上記1の定様のとおりである、
の上記1に従うペニシリン及びそれらの医薬的に
許谷可能な塩類。

#### 9. 一般式

$$R_3 - C - NH - CH = CH - CO - NH - CH - CO - AP > -OH$$

式中、- APS - は上記2の定義のとお りであり、そして

た。は上記1の定義のとおりである、 の上記1に従うペニシリン及びそれらの医薬的に 許容可能な塩類。

**- 155 -**

りであり、そして

Rx は水楽又は低級アルキル基、又は炭素数が11までのシクロアルキルもしくはシクロアルケニル基である。

の上記1に従うペニシリン及びそれらの医薬的に 許容可能な塩類。

#### 12. 一般式

$$R_{3}-C-NH$$

$$R_{3}-C-NH$$

$$R_{3}-C-NH$$

式中、-APS- は上記8の定義のと4りであり、そして

Ra は水泉又は低級アルキル基、又は炭 楽蔵が11までのシクロアルキルもしく

. 156 -

はシクロアルケニル差である。

の上記1 に従うペニシリン及びそれらの感薬的に 許容可能な塩類。

1 8. ナトリウム $D-\alpha-(4-y)$ ロブロパンカルボニルアミノーペンゾイルアミノ) -ペンジルペニシリン。

14 ナトリウムリーαー(4-シクロベンタンカルボニルTミノー2-ヒドロキシーベングイルTミノ)ーベンジルベニシリン。

1.5. ナトリウムD - α - (4 - シクロペンタン カルポニルアミノーペンゾイルアミノ) - ペンジ レベニシリン。

1 6. ナトリウムD-α-(4-シクロヘブタンカルボニルアミノーベンゾイルアミノ)-ベンジ

- 158 -

ルホニルベンソイル-アミノ-ベンソイルアミノ)) -ベンジルベニシリン。

2 3. ナトリウム D - α - (4 - シクロペンタンカルボニルー TミノーペンソイルTミノ ) - ( p - ヒドロキンペンソイル) - ペニンリン。

2 4. 特に例1~ 7 9 のいずれかに配されているが上記13~20のいずれかに配されていない、 上記1に従う化合物、

2 5. 毎に例8 0 及び 8 1 に記されている、上記 1 に従り化合物。

2 6. 一般式

特開 昭49-87692(47)

17. ナトリウムルーαー(4-(4-シクロヘブテン-1-カルボニルアミノーペンゾイルアミノ)」- ペンジルペニシリン。

18. ナトリウム D-α-(4(8.4.5-トリメ トキシベングイルアミノーベングイルアミノ)) -ベンジルベニシリン。

19. ナトリウム D - α - (4(4-アミノベン ゾイルアミノーベンゾイルアミノ)) - ベンジル ベニシリン、

2 0. ナトリウム  $D-\alpha-(4-\kappa n) \in n$  アミノーベングイルアミノ) - ベンジルベニシリン、
2 1. ナトリウム  $D-\alpha-(4-(8,4,5-))$  メトキシベングイルアミノーシンナモイルーアミノ) - ベンジルベニシリン。

22. ナトリウム D - α - [4 - (ρ-メチルス

**- 159 -**

式中、 B はフェニル基又はヒドロキシー、
アジドー、 低級アルキルー、 低級アルコ
キシー、 低級アルキルチォーもしくは塩
素ー酸換フェニル、又はテニール基であ

C\* は不斉炭素原子であり、そして パ。は水素、トリメチルアンモニウム又 はナトリウム原子もしくは分子である、 のアンピシリン誘導体を、一30°~+50℃の個 度において希釈削中でそして塩基の存在下で 一般式

$$A - NH$$

$$R_1$$

$$-B - COX$$

式中、Riは水梁、ハロゲン、低級アル

キャ、ヒトロポシ、一 Nul - A 又はニトロ茶であり。

-- 185 --

さ印、 K<sub>1</sub> 、 A、 A、 E 及び C \* は 上記の 数集を有する

つペニンリン及びそれらの幅の製造方法。

28. 温斯斯等3 被有砂塩等である。上記26 又 は27 にほう方法。

2 9. ドがアンルオキン义はハログン义は抗性化されてエステルルである上記26、27又は28 によう方法。

3 0. Xがアシルオキシ又は高性化されたエステル等であり、そして一般式且のペニシリンを 1 0 ~3 0 %のモル誠潤で使用する、上記3 9 に使う万少。

3-1. Xがハロゲン券でありやして一安か川の化

特別 昭49— 87692(48) ・- アミノソエニルもしく灯辺紫冲と

本であり、

R. は低級アルギルアミノ、アリール アミノ又は(食コアリール)-アミノ 茶である)、

Xは反応性味である、

の化合物と反応させることを特点とする。

- AS :

$$\begin{array}{c} h_{1} \\ h_{2} \\ h_{3} \\ h_{4} \\ h_{5} \\ h_{7} \\$$

- 163 -

合物を10~20モルも過剰で使用する、上記 29に使う方法。

3 2. Xが反応性の基である一般式目の化合物を 「がヒドロキシル基である一般式目のアシル化芳 香族でミノカルボン酸とカルボキシル基のところ で、無水解収中で約1 これ当量の第8級有級塩基 の存在下で一80~+80でにおいて反応させ、 Xが反応性の基である一般式目の化合物を一般式 「コアンピシリン誘導体との反応前に分離しない ような予備製造段階も包含している、上記26~ 3 1 のいずれかに従う方法。

3 3. 央質的に例し~79のいずれかに配されて、

3 4、 虫質的に例8 0 に配されている如き、上記 1 に従う化台物の製造方法。

·· 184 -

特別 前49-87692(49)

3.5. 上記と6~8.8 かいずれかに従う方法化より製造された、上記1に従う化合物。

8 6. 上記8 4 K 従う方法により製造された、 た 記1 K 従う化合物。

87. 括性成分として上記1~24及び35のいずれかに従う化合物を関係もしく「液化された別体の希釈剤と混合して又は要面高性剤が存在下する場合を除いて200より少ない分子母の整理以外の液体の希釈剤と混合して含有する医薬組成物。
38. 活性成分として上記1~24及び35のいずれかに従う化合物を殺菌又は等張水溶液の形状で含有する医薬組成物。

3 9. 0.5~9 5 重量 6 の活性成分を含有する、 上記37 又は3 8 に従う医楽組成物、

40. 活性化合物が上配と5叉は36に従う化合

**- 166 -**

46. 人間及び人間以外の動物に上記1~24及 び35のいずれかに従う活性化合物を単独で又は 上配42~44のいずれかに従う医薬製剤の形で 投与することからなる。人間及び人間以外の動物 の細胞感染を予防・治療する方法。

4.7. 活性化合物を軽口的又は非経口的に投与する、 部園感染を予防・角像するための上記 4.6 に 従り方法。

48. 活性化合物が上配25叉は36に成う化合、物である、上配46叉は47に従う方法。

4.9. 実質的に明確当中に記されている如4、上記4.8 に従う方法、

5 0. 動物用飼料及び上記1~2 4及び 8 5 のい でれかに従う化合物からなる、薬剤含有崩料。

51. 動物用飼料及び上記25叉は36に付う化

物である。上記87又は88のいずれかに従うは、

4 L 有質的に助理事中で記されている如き上配 3 7 のいずれかに使う医薬組成物。

4.2. 上記1~2.4 及び8.5 のいずれかに従う化 合切を単独で又り 希訳剤と混合して含有する枚与 電単位形の医薬製剤。

43 上記1~34及び85のいずれかに従う化 合物を単独で又は希釈剤と混合して含有する、鍵 剤、丸裏、精衣丸、カブセル、アンブル又は坐薬 の形状の医薬製剤、

4.4. 活性化合物が上記25叉は36に使う化合物である、上記42叉は48に使う医楽製剤。

4.5. 事質的に明細 事中に配されている如き改与 構 項(が形の版書製剤。

. - 167 -

合物からなる郵削含有明料。

解 許 出 鎖 人 バイエル・アクチェンゲゼルシャフト 代 埋 人 弁埋士 小田島 平 吉

特朗 昭49—87692(50:

#### 5. 添付背類の目録。

IJ)	細	排			•		1	ìЮ	
——⊠		丽	ــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ		•••••	• • <del>•</del> •	1	通	-
委任状	及びそ	の訳女				各	1	通	
一般被部	番及び	その訳	文			各-	1.	通	-
一国籍及	び法人	証明書	地がにこ	れらの言	女	#	1	逝	_
		及びそ			لنسنا	冬		äħ	

## 6. 前記以外の発明者、特許出顧人または代理人

(1) 発 明 岩

作 所 ドイツ フツベルタールト・ノールタストラソセッド

氏 名 パール・ケード・メンツリー

(ii. iii

压名

(II: 197

15 %

(II. H

压力

(2)特許出願人

. (E ) (F

\* H.

\* (05.85)

. C.2. 6

14 1A

(3) 代 難 人

任 所 東京都港区赤坂1丁目9番15号 日 本 自 転 車 会 館

8 28

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.